PCT/JP 03/13530

# JAPAN PATENT OFFICE



23.10.03

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2002年10月24日

RECEIVED 1 2 DEC 2003

WIPO

PCT

出 願 Application Number:

特願2002-309786

[ST. 10/C]:

K

[JP2002-309786]

出 人

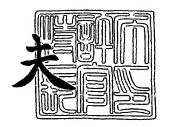
キヤノン株式会社

Applicant(s):

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2003年11月27日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office



【書類名】 特許願

【整理番号】 4815021

【提出日】 平成14年10月24日

【あて先】 特許庁長官 太田 信一郎 殿

【国際特許分類】 C08G 63/02

【発明の名称】 側鎖に (フェニルメチル) オキシ構造を有するユニット

を含む新規なポリヒドロキシアルカノエート及びその製

造方法

【請求項の数】 20

【発明者】

【住所又は居所】 東京都大田区下丸子3丁目30番2号キヤノン株式会社

内

【氏名】 見目 敬

【発明者】

【住所又は居所】 東京都大田区下丸子3丁目30番2号キヤノン株式会社

内

【氏名】 古崎 真也

【発明者】

【住所又は居所】 東京都大田区下丸子3丁目30番2号キヤノン株式会社

内

【氏名】 本間 務

【発明者】

【住所又は居所】 東京都大田区下丸子3丁目30番2号キヤノン株式会社

内

【氏名】 矢野 哲哉

#### 【特許出願人】

【識別番号】

000001007

【住所又は居所】

東京都大田区下丸子3丁目30番2号

【氏名又は名称】

キヤノン株式会社

【代表者】

御手洗 富士夫

【電話番号】

03-3758-2111

【代理人】

【識別番号】

100090538

【住所又は居所】

東京都大田区下丸子3丁目30番2号キヤノン株式会社

内

【弁理士】

【氏名又は名称】

西山 恵三

【電話番号】

03-3758-2111

【選任した代理人】

【識別番号】

100096965

【住所又は居所】 東京都大田区下丸子3丁目30番2号キヤノン株式会

社内

【弁理士】

【氏名又は名称】 内尾 裕一

【電話番号】

03-3758-2111

【手数料の表示】

【子納台帳番号】

011224

【納付金額】

21.000円

【提出事件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【包括委任状番号】 9908388

【プルーフの要否】

要

# 【曹類名】 明細曹

【発明の名称】側鎖に (フェニルメチル) オキシ構造を有するユニットを含む新 規なポリヒドロキシアルカノエート及びその製造方法

## 【特許請求の範囲】

【請求項1】 化学式(1)に示す3-ヒドロキシーωー[(フェニルメチル)オキシ]アルカン酸ユニットを含むことを特徴とするポリヒドロキシアルカノエート。

# 【化1】

(xは化学式中に示した範囲内で任意の一つ以上の整数値をとり得る)

【請求項2】 化学式(1)に示すユニット以外に、化学式(2)及び(3)に示すユニットの少なくとも一つを含む、請求項1記載のポリヒドロキシアルカノエート。

# 【化2】

$$\frac{1}{1}O - CH - CH_{2} - C + CH_{2} - C +$$

(y及びzは化学式(1)で示すユニットと独立して化学式中に示した範囲内で 任意の一つ以上の整数値をとり得る。)

# 【請求項3】 化学式(1):

# 【化3】

(xは化学式中に示した範囲内で任意の一つ以上の整数値をとり得る) に示す3-ヒドロキシーωー[(フェニルメチル)オキシ]アルカン酸ユニットと、

# 化学式(4):

# 【化4】

(mは化学式中に示した範囲内で任意の一つ以上の整数値をとり得る; R はフェニル構造或いはチエニル構造のいずれかの構造を有する残基を含んでいる) もしくは

# 化学式(5):

【化5】

$$O - CH - CH_{2} - C$$

$$(CH_{2})k$$

$$k = 0.8$$

$$R_{1}$$

$$(5)$$

(式中、R<sub>1</sub>はシクロヘキシル基への置換基を示し、R<sub>1</sub>はH原子、CN基、NO<sub>2</sub>基、ハロゲン原子、CH<sub>3</sub>基、C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>基、C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>基、CF<sub>3</sub>基、C<sub>2</sub>F<sub>5</sub>基またはC<sub>3</sub>F<sub>7</sub>基であり、kは化学式中に示した範囲内で任意の一つ以上の整数値をとり得る)

に示す3-ビドロキシ $-\omega-$ シクロヘキシルアルカン酸ユニットとを少なくとも 分子中に同時に含む、請求項1または2記載のポリヒドロキシアルカノエート。

【請求項4】 前記化学式(1)に示す3-ヒドロキシ $-\omega-$ [(フェニルメチル)オキシ]アルカン酸ユニットが、

# 化学式(6):

# 【化6】

(6)

に示す3-ヒドロキシ-4-[(フェニルメチル)オキシ] 酪酸ユニット、化学式(7):

# 【化7】

に示す3ーヒドロキシー5ー [(フェニルメチル)オキシ] 吉草酸ユニット、 のうちのいずれか一つ以上である、請求項1乃至3のいずれかに記載のポリヒド ロキシアルカノエート。

【請求項5】 化学式(4)におけるR、即ちフェニル構造、チエニル構造 を有する残基が、

# 化学式(8):

# 【化8】

(8)

(式中、R<sub>2</sub>は芳香環への置換基を示し、R<sub>2</sub>はH原子、ハロゲン原子、CN基、NO<sub>2</sub>基、CH<sub>3</sub>基、C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>基、C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>基、CH=CH<sub>2</sub>基、COOR<sub>3</sub> (R<sub>3</sub>: H原子、Na原子、K原子のいずれかを表す)、CF<sub>3</sub>基、C<sub>2</sub>F<sub>5</sub>基またはC<sub>3</sub>F<sub>7</sub>基であり、複数のユニットが存在する場合、R<sub>2</sub>は、ユニット毎に異なっていてもよい。)

で示される残基群、及び化学式(9):

# [化9]

(9)

(式中、R $_4$ は芳香環への置換基を示し、R $_4$ はH原子、ハロゲン原子、CN基、NO $_2$ 基、CH $_3$ 基、C $_2$ H $_5$ 基、C $_3$ H $_7$ 基、SCH $_3$ 基、CF $_3$ 基、C $_2$ F $_5$ 基またはC $_3$ F $_7$ 基であり、複数のユニットが存在する場合、R $_4$ は、異なっていてもよい。)で示される残基群、及び化学式(10):

# 【化10】

(10)

(式中、R  $_5$  は芳香環への置換基を示し、R  $_5$  はH原子、ハロゲン原子、CN基、NO  $_2$  基、CH  $_3$  基、C $_2$  H  $_5$  基、C $_3$  H  $_7$  基、CF  $_3$  基、C $_2$  F  $_5$  基またはC $_3$  F  $_7$  基であり、複数のユニットが存在する場合、R  $_5$  は、ユニット毎に異なっていてもよい。)で示される残基群、及び化学式(1 1):

# 【化11】

(11)

(式中、R6は芳香環への置換基を示し、R6はH原子、ハロゲン原子、CN基、NO2基、COOR7、SO2R8(R7:H、Na、K、CH3、C2H5のいずれかを表し、R8:OH、ONa、OK、ハロゲン原子、OCH3、OC2H5のいずれかを表す)、CH3基、C2H5基、C3H7基、(CH3)2-CH基または(CH3)3-C基であり、複数のユニットが存在する場合、R6は、ユニット毎に異なっていてもよい。)で示される残基群、及び化学式(12):

【化12】

(12)

(式中、Rgは芳香環への置換基を示し、RgはH原子、ハロゲン原子、CN基 、NO2基、COOR10、SO2R11 (R10:H、Na、K、CH3、C 2H5のいずれかを表し、R11:OH、ONa、OK、ハロゲン原子、OCH 3、OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>のいずれかを表す)、CH<sub>3</sub>基、C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>基、C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>基、(C H3)2-CH基または(CH3)3-C基であり、複数のユニットが存在する 場合、Rgは、ユニット毎に異なっていてもよい。)で示される残基群、及び化 学式(13):

【化13】

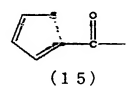
(13)

で示される残基群、及び化学式(14):

代14]

で示される残基群、及び化学式(15):

【化15】



で示される残基群、及び化学式(16):

【化16】

(16)

(式中、R $_{12}$ は芳香環への置換基を示し、R $_{12}$ はH原子、ハロゲン原子、CN基、NO $_2$ 基、COOR $_{13}$ 、SO $_2$ R $_{14}$ (R $_{13}$ :H、Na、K、CH $_3$ 、C $_2$ H $_5$ のいずれかを表し、R $_{14}$ :OH、ONa、OK、ハロゲン原子、OCH $_3$ 、OC $_2$ H $_5$ のいずれかを表す)、CH $_3$ 基、C $_2$ H $_5$ 基、C $_3$ H $_7$ 基、(CH $_3$ ) $_2$ -CH基または(CH $_3$ ) $_3$ -C基であり、複数のユニットが存在する場合、R $_{12}$ は、ユニット毎に異なっていてもよい。)で示される残基群、及び化学式(17):

## 【化17】

(17)

(式中、R<sub>15</sub>は芳香環への置換基を示し、R<sub>15</sub>はH原子、ハロゲン原子、C N基、NO<sub>2</sub>基、COOR<sub>16</sub>、SO<sub>2</sub>R<sub>17</sub>(R<sub>16</sub>:H、Na、K、CH<sub>3</sub>、C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>のいずれかを表し、R<sub>17</sub>:OH、ONa、OK、ハロゲン原子、O CH<sub>3</sub>、OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>のいずれかを表す)、CH<sub>3</sub>基、C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>基、C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>基、 (CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>-CH基または(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>-C基であり、複数のユニットが存在する場合、R<sub>15</sub>は、ユニット毎に異なっていてもよい。) で示される残基群、及び化学式(18):

# 【化18】

(18)で示される残基群

であることを特徴とする請求項3または4記載のポリヒドロキシアルカノエート

【請求項6】 数平均分子量が1000から100000の範囲である請求項1乃至5のいずれかに記載のポリヒドロキシアルカノエート。

【請求項7】 化学式(19):

## 【化19】

$$CH_{2}$$
— $CH_{2}$ — $CH_{2}$ — $CH_{2}$ — $CH_{2}$ — $COOH$ 
 $X = 1-8$ 
 $(1 9)$ 

(xは化学式中に示した範囲内で任意の一つ以上の整数値をとり得る)で示すωー[(フェニルメチル)オキシ]アルカン酸を含む条件下で、化学式(1):

# 【化20】

$$\begin{cases}
-CH - CH - CH_2 - C \\
-CH_2 - C \\
-CH$$

(xは化学式中に示した範囲内で任意の一つ以上の整数値をとり得る)

で示す3-ヒドロキシーωー[(フェニルメチル)オキシ]アルカン酸ユニットを分子中に含むポリヒドロキシアルカノエートを生産する能力を有する微生物により生合成せしめることを特徴とする、化学式(1):

## 【化21】

(xは化学式中に示した範囲内で任意の一つ以上の整数値をとり得る) で示す3-ヒドロキシーωー [(フェニルメチル)オキシ]アルカン酸ユニットを分子中に含むポリヒドロキシアルカノエートの製造方法。

【請求項8】 前記化学式(1)で示されるユニットに加えて、下記化学式(2)及び(3)に示されるユニットの少なくとも一つを含む、請求項7記載のポリヒドロキシアルカノエートの製造方法。

# 【化22】

(y及びzは化学式(1)で示すユニットと独立して化学式中に示した範囲内で 任意の一つ以上の整数値をとり得る。)

【請求項9】 化学式(19):

## 【化23】

$$CH_2-O-(CH_2)_{x}-CH_2-CH_2-COOH$$
  
 $x = 1-8$   
 $(19)$ 

(xは化学式中に示した範囲内で任意の一つ以上の整数値をとり得る)

で示す $\omega$  – [ (フェニルメチル) オキシ] アルカン酸、及び 化学式 (20):

【化24】

$$R_{16}$$
 (CH<sub>2</sub>)q-CH<sub>2</sub>-CH<sub>2</sub>-C-OH  
q = 1-8

(20)

(qは化学式中に示した範囲内で任意の一つ以上の整数値をとり得る;R<sub>16</sub>はフェニル構造、或いはチエニル構造のいずれかの構造を有する残基を含んでいる)

もしくは

【化25】

$$R_{17}$$
  $CH_{2}$   $C$ 

(21)

(式中、 $R_{17}$ はシクロヘキシル基への置換基を示し、 $R_{17}$ はH原子、CN基、 $NO_{2}$ 基、 $NO_{2}$ 基  $NO_{2}$ 基  $NO_{2}$ 基  $NO_{2}$   $NO_$ 

で示す $\omega$ ーシクロヘキシルアルカン酸とを含む条件下で、化学式(19)で示す  $\omega$ ー [(フェニルメチル)オキシ] アルカン酸、及び化学式(20)で示す化合 物もしくは化学式(21)で示す $\omega$ ーシクロヘキシルアルカン酸を原料として、化学式(1):

# 【化26】

(xは化学式中に示した範囲内で任意の一つ以上の整数値をとり得る)で示す3-ヒドロキシーωー[(フェニルメチル)オキシ]アルカン酸ユニットと、

# 化学式(22):

# 【化27】

(mは化学式中に示した範囲内で任意の一つ以上の整数値をとり得る; R<sub>18</sub>はフェニル構造或いはチエニル構造のいずれかの構造を有する残基を含んでいる) もしくは

# 化学式(5):

【化28】

$$O - CH - CH_{2} - C$$

$$(CH_{2})k$$

$$k = 0-8$$

$$R_{1}$$

(5)

(式中、 $R_1$ はシクロヘキシル基への置換基を示し、 $R_1$ はH原子、CN基、 $NO_2$ 基、 $NO_3$ E、 $NO_3$ E  $NO_3$ E

に示す3-ヒドロキシーωーシクロヘキシルアルカン酸ユニットとを少なくとも 分子中に同時に含むポリヒドロキシアルカノエートを生産する能力を有する微生 物により生合成せしめることを特徴とする、化学式(1):

## [化29]

$$\begin{cases}
-CH - CH_{2} - C \\
-CH_{2} \times C
\end{cases}$$

$$CH_{2} \times = 1-8$$

$$(1)$$

(x 本 元 子式中に示した範囲内で任意の一つ以上の整数値をとり得る)

で示す3-ヒドロキシ $-\omega-$  [(フェニルメチル)オキシ] アルカン酸ユニットと、

化学式(22):

【化30】

(mは化学式中に示した範囲内で任意の一つ以上の整数値をとり得る;R<sub>18</sub>はフェニル構造或いはチエニル構造のいずれかの構造を有する残基を含んでいる) もしくは

# 化学式(5):

## 【化31】

$$\begin{array}{c}
O \\
CH \\
CH_2)k \\
k = 0-8
\end{array}$$

(5)

(式中、 $R_1$ はシクロヘキシル基への置換基を示し、 $R_1$ はH原子、CN基、 $NO_2$ 基、 $NO_2$ 基、 $NO_2$ 基、 $NO_2$ 基、 $NO_2$ 基、 $NO_3$ 基、 $NO_3$ 基、 $NO_3$ 基、 $NO_3$ 基、 $NO_3$ 基、 $NO_3$ E、 $NO_3$ E  $NO_3$ 

に示す3-ビドロキシ $-\omega-$ シクロヘキシルアルカン酸ユニットとを少なくとも 分子中に同時に含む、請求項7または8記載のポリヒドロキシアルカノエートの 製造方法。

【請求項10】 前記化学式 (19) に示す $\omega$  - [(フェニルメチル) オキシ] アルカン酸が、

化学式(23):

【化32】

(23)

に示す4-[(フェニルメチル) オキシ] 酪酸、もしくは

化学式(24):

【化331

(24)

に示す5-[(フェニルメチル)オキシ]吉草酸

であることを特徴とする請求項7乃至9のいずれかに記載のポリヒドロキシアルカノエートの製造方法。

【請求項11】 化学式 (20) における $R_{16}$ 及び (22) における $R_{18}$ 、即ちフェニル構造、チエニル構造を有する残基が、

化学式(25):

【化34】

(25)

(式中、R $_{19}$ は芳香環への置換基を示し、R $_{19}$ はH原子、ハロゲン原子、CN基、NO $_{2}$ 基、CH $_{3}$ 基、C $_{2}$ H $_{5}$ 基、C $_{3}$ H $_{7}$ 基、CH=CH $_{2}$ 基、CF $_{3}$ 基、C $_{2}$ F $_{5}$ 基またはC $_{3}$ F $_{7}$ 基であり、複数のユニットが存在する場合、R $_{19}$ Gは、ユニット毎に異なっていてもよい。)で示される残基群、及び化学式(9):

【化35】

(9)

(式中、R  $_4$  は芳香環への置換基を示し、R  $_4$  はH原子、ハロゲン原子、C N 基、NO  $_2$  基、C H  $_3$  基、C  $_2$  H  $_5$  基、C  $_3$  H  $_7$  基、S C H  $_3$  基、C F  $_3$  基、C  $_2$  F  $_5$  基またはC  $_3$  F  $_7$  基であり、複数のユニットが存在する場合、R  $_4$  は、ユニット毎に異なっていてもよい。)で示される残基群、及び化学式(10):

# [化36]

(10)

(式中、R  $_5$  は芳香環への置換基を示し、R  $_5$  はH原子、ハロゲン原子、C N基、NO  $_2$  基、C  $_3$  H  $_5$  基、C  $_3$  H  $_7$  基、C F  $_3$  基、C  $_2$  F  $_5$  基またはC  $_3$  F  $_7$  基であり、複数のユニットが存在する場合、R  $_5$  は、ユニット毎に異なっていてもよい。)で示される残基群、及び化学式( $_1$  1):

## 【化37】

(11)

(式中、R  $_6$  は芳香環への置換基を示し、R  $_6$  はH原子、ハロゲン原子、CN基、NO  $_2$ 基、COOR  $_7$ 、SO  $_2$  R  $_8$  (R  $_7$ : H、N  $_8$  、K、CH  $_3$ 、C  $_2$  H  $_5$  のいずれかを表し、R  $_8$ : OH、ON  $_8$ 、OK、ハロゲン原子、OCH  $_3$ 、OC  $_2$  H  $_5$  のいずれかを表す)、CH  $_3$ 基、C  $_2$  H  $_5$ 基、C  $_3$  H  $_7$ 基、(CH  $_3$ )  $_2$  -CH基または(CH  $_3$ )  $_3$  -C基であり、複数のユニットが存在する場合、R  $_6$  は、ユニット毎に異なっていてもよい。)で示される残基群、及び化学式(1

2):

【化38】

(12)

(式中、Rgは芳香環への置換基を示し、RgはH原子、ハロゲン原子、CN基、NO2基、COOR10、SO2R11(R10:H、Na、K、CH3、C2H5のいずれかを表し、R11:OH、ONa、OK、ハロゲン原子、OCH3、OC2H5のいずれかを表す)、CH3基、C2H5基、C3H7基、(CH3)2-CH基または(CH3)3-C基であり、複数のユニットが存在する場合、Rgは、ユニット毎に異なっていてもよい。)で示される残基群、及び化学式(13):

# 【化39】

(13)

で示される残基群、及び化学式(14):

## 【化40】

で示される残基群、及び化学式(15):

# 经当日

で示される残基群、及び化学式(16):

## 【化42】

(16)

(式中、R $_{12}$ は芳香環への置換基を示し、R $_{12}$ はH原子、ハロゲン原子、CN基、NO $_2$ 基、COOR $_{13}$ 、SO $_2$ R $_{14}$ (R $_{13}$ :H、Na、K、CH $_3$ 、C $_2$ H $_5$ のいずれかを表し、R $_{14}$ :OH、ONa、OK、ハロゲン原子、OCH $_3$ 、OC $_2$ H $_5$ のいずれかを表す)、CH $_3$ 基、C $_2$ H $_5$ 基、C $_3$ H $_7$ 基、(CH $_3$ ) $_2$ —CH基または(CH $_3$ ) $_3$ —C基であり、複数のユニットが存在する場合、R $_{12}$ は、ユニット毎に異なっていてもよい。)で示される残基群、及び化学式(17):

# 【化43】

(17)

(式中、R $_{15}$ は芳香環への置換基を示し、R $_{15}$ はH原子、ハロゲン原子、CN基、NO $_2$ 基、COOR $_{16}$ 、SO $_2$ R $_{17}$ (R $_{16}$ :H、Na、K、CH $_3$ 、C $_2$ H $_5$ のいずれかを表し、R $_{17}$ :OH、ONa、OK、ハロゲン原子、OCH $_3$ 、OC $_2$ H $_5$ のいずれかを表す)、CH $_3$ 基、C $_2$ H $_5$ 基、C $_3$ H $_7$ 基、(CH $_3$ ) $_2$ —CH基または(CH $_3$ ) $_3$ —C基であり、複数のユニットが存在する場合、R $_{15}$ は、ユニット毎に異なっていてもよい。)で示される残基群、及び化学式(18):

# 【化44】

で示される残基群であることを特徴とする請求項9または10記載のポリヒドロ

キシアルカノエートの製造方法。

【請求項12】 前記化学式(19)で示すωー[(フェニルメチル)オキシ]アルカン酸を含む培地中で前記微生物を培養することを特徴とする、請求項7万至11のいずれかに記載のポリヒドロキシアルカノエートの製造方法。

【請求項13】 前記化学式(19)で示すωー[(フェニルメチル)オキシ]アルカン酸、及び前記化学式(20)で示す化合物もしくは前記化学式(21)で示すωーシクロヘキシルアルカン酸とを含む培地中で前記微生物を培養することを特徴とする、請求項9乃至11のいずれかに記載のポリヒドロキシアルカノエートの製造方法。

【請求項14】 前記微生物の培養が、前記化学式(19)で示すωー [(フェニルメチル) オキシ] アルカン酸に加えて、ペプチド類、酵母エキス、有機酸或いはその塩、アミノ酸或いはその塩、糖類、炭素数4から12の直鎖アルカン酸或いはその塩のうちの少なくとも1種類を含む培地中で、前記微生物を培養することを特徴とする請求項12または13記載のポリヒドロキシアルカノエートの製造方法。

【請求項15】 前記微生物の培養において、培地中に含有されるペプチド類がポリペプトンであり、また、培地中に含有される有機酸或いはその塩が、ピルビン酸、オキサロ酢酸、クエン酸、イソクエン酸、ケトグルタル酸、コハク酸、フマル酸、リンゴ酸、乳酸、あるいはこれらの塩からなる群より選択される1つ以上の化合物であり、また、培地中に含有されるアミノ酸或いはその塩が、グルタミン酸、アシパラギン酸、或いはこれらの塩からなる群より選択される1つ以上の化合物であり、また、培地中に含有される糖類として、グリセロアルデヒド、エリトロース、アラビノース、キシロース、グルコース、ガラクトース、マンノース、フルクトース、グリセロール、エリトリトール、キシリトール、グルコン酸、グルクロン酸、ガラクツロン酸、マルトース、スクロース、ラクトースからなる群より選択される1つ以上の化合物であることを特徴とする請求項14記載のポリヒドロキシアルカノエートの製造方法。

【請求項16】 前記微生物の培養が、二段階以上の培養工程を含むことを特徴とする請求項12乃至15のいずれかに記載の製造方法。

【請求項17】 前記二段階以上の培養工程を含む微生物の培養が、フェド・バッチ培養であることを特徴とする請求項16記載の製造方法。

【請求項18】 前記化学式(19)で示す $\omega$ - [(フェニルメチル)オキシ] アルカン酸を含む培地中で前記微生物を培養し、前記微生物が産生した前記化学式(1)で示す3-ヒドロキシー $\omega$ - [(フェニルメチル)オキシ] アルカン酸ユニットを少なくとも含むポリヒドロキシアルカノエートを微生物細胞から回収する工程を有することを特徴とする請求項12乃至17のいずれかに記載のポリヒドロキシアルカノエートの製造方法。

【請求項19】 前記微生物として、シュードモナス(Pseudomonas)属に属する微生物を用いることを特徴とする請求項7乃至18のいずれかに記載のポリヒドロキシアルカノエートの製造方法。

【請求項20】 前記微生物として、シュードモナス・チコリアイ YN2株 (Pseudomonas cichorii YN2; FERM BP-7375)、シュードモナス・チコリアイ H45株 (Pseudomonas cichorii H45; FERM BP-7374)、シュードモナス・ジェッセニイ P161株 (Pseudomonas jessenii P161; FERM BP-7376)のいずれか1つ以上の株を用いることを特徴とする請求項19記載のポリヒドロキシアルカノエートの製造方法。

#### 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、新規なユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートと、微生物を 利用するその製造方法に関する。

[0002]

#### 【背景技術】

これまで、多くの微生物が、ポリー3ーヒドロキシ酪酸 (PHB) あるいはその他のポリヒドロキシアルカノエート (PHA) を生産し、その菌体内に蓄積することが報告されている (非特許文献1参照)。これらポリヒドロキシアルカノエートなどの微生物が産生するポリマーは、従来のプラスチックと同様に、溶融

加工等により各種製品の生産に利用することができる。さらに、微生物が産生するポリマー、例えば、ポリヒドロキシアルカノエートなどは、生分解性を有しており、自然界の微生物により完全分解されるという利点を有している。従って、例えば、微生物が産生するポリヒドロキシアルカノエートは、廃棄した際、従来の多くの合成高分子化合物のように自然環境にそのまま残留し、汚染を引き起こす要因となることがない。また、微生物が産生するポリヒドロキシアルカノエートは、一般に生体適合性にも優れており、医療用軟質部材等としての応用も期待されている。

## [0003]

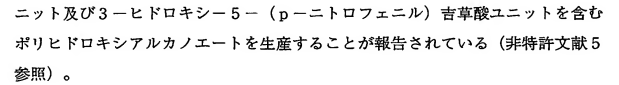
この微生物産生ポリヒドロキシアルカノエートは、その生産に用いる微生物の種類、ならびに、培地組成、培養条件等により、様々な組成や構造のものとなり得ることも知られている。これまで、主にポリヒドロキシアルカノエートの物性の改良という観点から、微生物産生ポリヒドロキシアルカノエートの組成や構造の制御を試みる研究がなされてきた。

#### [0004]

微生物産生ポリヒドロキシアルカノエートの組成や構造の制御を目的とする研究の一つとして、近年、ユニット中に芳香環を有するポリヒドロキシアルカノエートを微生物に生産させる研究が盛んになされている。

#### [0005]

- (a)フェニル基もしくはその部分置換体を含むもの
- ・5-フェニル吉草酸を基質として、シュードモナス オレオボランス (Pseudomonas oleovorans) が3-ヒドロキシー5-フェニル 吉草酸をユニットとして含むポリヒドロキシアルカノエートを生産することが報告されている (非特許文献2及び3参照)。
- ・5-(p-トリル) 吉草酸を基質として、シュードモナス オレオボランス が3-ヒドロキシ-5-(p-トリル) 吉草酸ユニットを含むポリヒドロキシア ルカノエートを生産することが報告されている(非特許文献4参照)。
- ・5-(2, 4-ジニトロフェニル) 吉草酸を基質として、シュードモナス オレオボランスが3-ヒドロキシ-5-(2, 4-ジニトロフェニル) 吉草酸ユ



[0006]

## (b) フェノキシ基もしくはその部分置換体を含むもの

11-フェノキシウンデカン酸を基質として、シュードモナスオレオボランスが3-ヒドロキシー5-フェノキシ吉草酸ユニットと3-ヒドロキシー9-フェノキシノナン酸ユニットを含むポリヒドロキシアルカノエート共重合体を生産することが報告されている(非特許文献6参照)。

#### [0007]

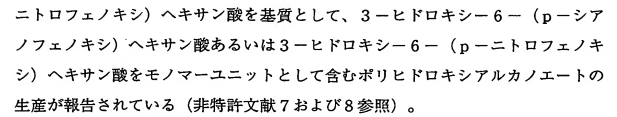
3ーヒドロキシー5ー(モノフルオロフェノキシ)ペンタノエート(3H5(MFP)P)ユニット、あるいは3ーヒドロキシー5ー(ジフルオロフェノキシ)ペンタノエート(3H5(DFP)P)ユニットからなる単独重合体;少なくとも、3H5(MFP)Pユニットあるいは3H5(DFP)Pユニットを含有する共重合体;これらのポリマーの産生能を有するシュードモナス・プチダ;シュードモナス属を用いた、前記のポリマーの製造法に関する発明が開示されている。加えて、その発明の効果として、置換基を有する長鎖脂肪酸を資化して、側鎖末端に、1から2個のフッ素原子が置換したフェノキシ基をもつポリマーを合成することができ、また、かかるポリマーは、融点が高い上、良い加工性を保持しつつ、加えて、立体規則性、撥水性を与えることができる点を記載している。(特許文献1参照)。

## [0008]

このユニット中の芳香環上にフッ素置換を有するフッ素置換PHA以外に、ユニット中の芳香環上にシアノ基やニトロ基が置換したポリヒドロキシアルカノエートの研究もなされている。

#### [0009]

シュードモナス オレオボランス ATCC 29347株及びシュードモナス プチダ (Pseudomonas putida) KT 2442株を用いて、オクタン酸と6-(p-シアノフェノキシ) ヘキサン酸あるいは6-(p-



# [0010]

これら環上に置換基を持つ芳香環を有するユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートは、ガラス転移温度が高く、加工性も良いという、芳香環に由来するポリマー性状を維持しつつ、芳香環上に存在している置換基に由来する新たな機能も付与された、多機能のポリヒドロキシアルカノエートとなる。

#### [0011]

また、その一方で、ユニット中にブロモ基を有するポリヒドロキシアルカノエートを基に、生産ポリマーに対して、前記ブロモ基を利用する化学変換により任意の官能基をポリマー側鎖に導入し、多機能のポリヒドロキシアルカノエートを得ることを目的とした研究も盛んに行われている。

# [0012]

・シュードモナス オレオボランスを用いて、側鎖にブロモ基を有するポリヒ ドロキシアルカノエートを生産し、アセチル化マルトースのチオール化物を側鎖 に修飾し、その溶解性や親水性の異なるポリヒドロキシアルカノエートを合成し たことが報告されている(非特許文献 9 参照)。

#### [0013]

・シュードモナス・オレオボランス(Pseudomonas oleovo lans)を用いて側鎖にビニル基を有するポリエステルを生産し、ポリエステル分子内のビニル基を酸化することにより、エポキシ基を側鎖に有するポリエステルを生産したことが報告されている(非特許文献10参照)。

#### **70014**]

・シュードモナス・オレオボランス(Pseudomonas oleovo lans)を用いて側鎖にビニル基を有するポリエステルを生産し、ビニル基を エポキシ化することにより、エポキシ基を側鎖に有するポリエステルを生産した ことが報告されている(非特許文献11参照)。

## [0015]

・ポリエステル側鎖のビニル基を利用し、ポリエステル分子内の架橋反応を行い、ポリエステルの物性を改良したことが報告されている(非特許文献12参照)。

#### [0016]

・ユニット中に活性基を有するPHAの物性を変化させ、ポリマーとして実際に利用していくために、活性基を有するユニット以外のユニットを含むPHA共重合体を微生物合成することが検討されており、シュードモナス オレオボランス (Pseudomonas oleovorans)を用いて、11ープロモウンデカン酸、8ープロモオクタン酸、6ープロモヘキサン酸といったωープロモアルカン酸とnーノナン酸の共存下で3ーヒドロキシーωープロモアルカン酸ユニットと直鎖アルカン酸ユニットを含むPHA共重合体を生産した例が報告されている(非特許文献13参照)。

#### [0017]

このように、ユニット中にプロモ基やビニル基のような反応性が高い活性基を 有するPHAでは、様々な官能基の導入や、化学的変換を施すことが可能であり 、また、ポリマーの架橋点ともなり得るため、活性基を有するPHAは、PHA の多機能化を図る上で非常に有効な方法であると言える。

[0018]

#### 【特許文献1】

特許第2989175号公報

#### 【非特許文献1】

生分解性プラスチック研究会編「生分解性プラスチックハンドブック」 (株) エヌ・ティー・エス、1995年、p. 178-197

#### 【非特許文献2】

Makromol. Chem., 191号、1990年、p. 1957-19 65

#### 【非特許文献3】

Macromolecules, 24号、1991年、p. 5256-526

0

## 【非特許文献4】

Macromolecules, 29号、1996年、p. 1762-176

#### 【非特許文献5】

Macromolecules, 32号、1999年、p. 2889-289

#### 【非特許文献6】

Macromol. Chem. Phys., 195号、1994年、p. 1665-1672

#### 【非特許文献7】

Can. J. Microbiol., 41号、1995年、p. 32-43 【非特許文献8】

Polymer International, 39号、1996年、p. 2 05-213

# 【非特許文献9】

Macromol. Rapid Commun., 20号、1999年、p. 91-94

## 【非特許文献10】

Polymer, 41号, 2000年、p. 1703-1709

#### 【非特許文献11】

Macromolecules, 31号, 1998年、p. 1480-148

#### 李特許文献12】

Folymer, 35号, 1994年、p. 2090-2097

## 【非特許文献13】

Macromolecules, 25号、1992年、p. 1852-185 7

#### [0019]

# 【発明が解決しようとする課題】

しかしながら、プロモ基を活性基とするPHAを微生物合成する場合は、得られるPHAの生産性が低く、PHA共重合体を微生物合成した場合は、プロモ基のユニット比を高くすることや、ユニット比を制御することが困難であった。

#### [0020]

また、ビニル基を活性基とするPHAの場合も、アルキル鎖の先端にビニル基がある場合には、ガラス転移温度や融点が低く、ポリマーの加工上及び使用上好ましい物性とは言えなかった。

#### [0021]

以上の点から、活性基を有するPHAの微生物による生産性が高く、活性基を有する側鎖のユニット比を制御でき、さらにポリマーとしての応用が制限されないように物性を任意に制御し得るようなPHA及びその製造方法が求められていた。

#### [0022]

## 【課題を解決するための手段】

本発明者らは上記の課題を解決すべく鋭意研究の結果、反応性の高い(フェニルメチル)オキシ構造を活性基として有するユニットを含むPHAを微生物合成する方法を見出し、上述の課題を解決する本発明に至った。即ち、本発明は、化学式(1):

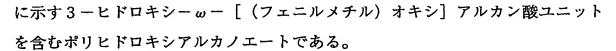
## 【化45】

$$\begin{cases}
-CH - CH_2 - C \\
-CH_2 - C \\
-CH_2 - C
\end{cases}$$

$$CH_2 \times = 1-8$$

$$(1)$$

(x は化学式中に示した範囲内で任意の一つ以上の整数値をとり得る)



## [0024]

また、本発明は、化学式(1)のユニットに加えて、培地中に添加する増殖基質を利用して、脂肪酸合成系を介して生合成する、化学式(2)で示される3ーヒドロキシアルカン酸ユニット、あるいは、化学式(3)で示される3ーヒドロキシアルカー5ーエン酸ユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートに関するものである。

[0025]

【化46】

(y及びzは化学式(1)で示すユニットと独立して化学式中に示した範囲内で 任意の一つ以上の整数値をとり得る)

[0026]

また、本発明は、化学式(1):

#### 【化47】

$$\frac{\left\{-O-CH-CH_{2}-C\right\}}{\left(CH_{2}\right)_{x}}$$

$$CH_{2} \qquad x = 1-8$$

$$\left(1\right)$$

(xは化学式中に示した範囲内で任意の一つ以上の整数値をとり得る)

に示す3-ヒドロキシ $-\omega-$  [(フェニルメチル)オキシ] アルカン酸ユニットと、

[0027]

化学式(4):

【化48】

(mは化学式中に示した範囲内で任意の一つ以上の整数値をとり得る;Rはフェニル構造或いはチエニル構造のいずれかの構造を有する残基を含んでいる)

[0028]

(4)

もしくは

化学式(5):

【化49】

$$-\left\{O - CH - CH_{2} - C - C\right\}$$

$$(CH_{2})k$$

$$k = 0.8$$

$$R_{1}$$

(5)

(式中、 $R_1$ はシクロヘキシル基への置換基を示し、 $R_1$ はH原子、CN基、 $NO_2$ 基、NDゲン原子、 $CH_3$ 基、 $C_2H_5$ 基、 $C_3H_7$ 基、 $CF_3$ 基、 $C_2F_5$ 基または $C_3F_7$ 基であり、また、Kは化学式中に示した範囲内で任意の一つ以上の整数値をとり得る)

に示す3ーヒドロキシーωーシクロヘキシルアルカン酸ユニットとを少なくとも 分子中に同時に含むポリヒドロキシアルカノエートである。

# [0029]

また、前記化学式 (1) に示す 3-ヒドロキシ $-\omega-$  [(フェニルメチル)オキシ] アルカン酸ユニットが、

# 化学式(6):

# 【化50】

に示す3-ヒドロキシー4-「(フェニルメチル)オキシ]酪酸ユニット、

# [0030]

# 化学式(7):

# (代51)

(7)

に示す3-ヒドロキシ-5-[(フェニルメチル)オキシ]吉草酸ユニット、 のうちのいずれか一つ以上であるポリヒドロキシアルカノエートとすることがで きる。

# [0031]

ページ: 29/

さらに、前記化学式(4)におけるR、即ちフェニル構造、チエニル構造を有する残基が、

化学式(8):

【化52】

(8)

(式中、R<sub>2</sub>は芳香環への置換基を示し、R<sub>2</sub>はH原子、ハロゲン原子、CN基、NO<sub>2</sub>基、CH<sub>3</sub>基、C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>基、C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>基、CH=CH<sub>2</sub>基、COOR<sub>3</sub>(R<sub>3</sub>:H原子、Na原子、K原子のいずれかを表す)、CF<sub>3</sub>基、C<sub>2</sub>F<sub>5</sub>基またはC<sub>3</sub>F<sub>7</sub>基であり、複数のユニットが存在する場合、R<sub>2</sub>は、ユニット毎に異なっていてもよい。)で示される残基群、及び化学式(9):

[0032]

【化53】

(9)

(式中、R4は芳香環への置換基を示し、R4はH原子、ハロゲン原子、CN基、NO2基、CH3基、C2H5基、C3H7基、SCH3基、CF3基、C2F5基またはC3F7基であり、複数のユニットが存在する場合、R4は、ユニット毎に異なっていてもよい。)で示される残基群、及び化学式(10):

[0033]

【化54】

(10)

(式中、R  $_5$  は芳香環への置換基を示し、R  $_5$  はH原子、ハロゲン原子、CN基、NO  $_2$ 基、CH  $_3$ 基、C  $_2$  H  $_5$ 基、C  $_3$  H  $_7$ 基、CF  $_3$ 基、C  $_2$  F  $_5$ 基またはC  $_3$  F  $_7$ 基であり、複数のユニットが存在する場合、R  $_5$  は、ユニット毎に異なっていてもよい。)で示される残基群、及び化学式(1 1):

[0034]

【化55】

(11)

(式中、R6は芳香環への置換基を示し、R6はH原子、ハロゲン原子、CN基、NO2基、COOR7、SO2R8(R7:H、Na、K、CH3、C2H5のいずれかを表し、R8:OH、ONa、OK、ハロゲン原子、OCH3、OC2H5のいずれかを表す)、CH3基、C2H5基、C3H7基、(CH3)2-CH基または(CH3)3-C基であり、複数のユニットが存在する場合、R6は、ユニット毎に異なっていてもよい。)で示される残基群、及び化学式(12):

[0035]

【化56】

$$R_9$$
  $CH_2$   $-S$ 

(12)

(式中、R9は芳香環への置換基を示し、R9はH原子、ハロゲン原子、CN基、N $\mathbb{Z}$ 2基、COOR $_{10}$ 、SO $_{2}$ R $_{11}$ (R $_{10}$ :H、N $_{2}$ X、COOR $_{10}$ 、SO $_{2}$ R $_{11}$ (R $_{10}$ :H、N $_{2}$ X、COOR $_{2}$ H $_{3}$ Oいずれかを表し、R $_{11}$ :OH、ON $_{2}$ X、OK、ハロゲン原子、OCH $_{3}$ X、OC $_{2}$ H $_{3}$ Oいずれかを表す)、CH $_{3}$ 基、C $_{2}$ H $_{5}$ 基、C $_{3}$ H $_{7}$ 基、(CH $_{3}$ ) $_{2}$ -CH基または(CH $_{3}$ ) $_{3}$ -C基であり、複数のユニットが存在する場合、R $_{9}$ は、ユニット毎に異なっていてもよい。)で示される残基群、及び化

学式(13):

[0036]

【化57】

(13)

で示される残基群、及び化学式(14):

[0037]

【化58】

(14)

で示される残基群、及び化学式(15):

[0038]

【化59】

(15)

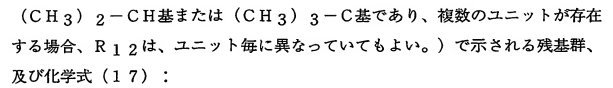
で示される残基群、及び化学式(16):

[0039]

【化60】

(16)

(式中、R $_{12}$ は芳香環への置換基を示し、R $_{12}$ はH原子、ハロゲン原子、CN基、NO $_2$ 基、COOR $_{13}$ 、SO $_2$ R $_{14}$  (R $_{13}$ :H、Na、K、CH $_3$ 、C $_2$ H $_5$ のいずれかを表し、R $_{14}$ :OH、ONa、OK、ハロゲン原子、OCH $_3$ 、OC $_2$ H $_5$ のいずれかを表す)、CH $_3$ 基、C $_2$ H $_5$ 基、C $_3$ H $_7$ 基、



[0040]

## 【化61】

(17)

(式中、R<sub>15</sub>は芳香環への置換基を示し、R<sub>15</sub>はH原子、ハロゲン原子、CN基、NO<sub>2</sub>基、COOR<sub>16</sub>、SO<sub>2</sub>R<sub>17</sub>(R<sub>16</sub>:H、Na、K、CH<sub>3</sub>、C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>のいずれかを表し、R<sub>17</sub>:OH、ONa、OK、ハロゲン原子、OCH<sub>3</sub>、OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>のいずれかを表す)、CH<sub>3</sub>基、C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>基、C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>基、(CH<sub>3</sub>)<sub>2</sub>-CH基または(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>-C基であり、複数のユニットが存在する場合、R<sub>15</sub>は、ユニット毎に異なっていてもよい。)で示される残基群、及び化学式(18):

[0041]

## 【化62】

で示される残基群であることを特徴とするポリヒドロキシアルカノエートとする ことができる。

#### [0042]

なお、本発明のポリヒドロキシアルカノエートはその数平均分子量が1000 から10000の範囲であるポリヒドロキシアルカノエートとすることができる。

#### [0043]

また本発明は、化学式(19):

【化63】

$$CH_2$$
-O-( $CH_2$ ) $_x$ - $CH_2$ - $CH_2$ -COOH  
 $x = 1-8$ 

(x は化学式中に示した範囲内で任意の一つ以上の整数値をとり得る)

で示す $\omega$ ー [(フェニルメチル)オキシ] アルカン酸を含む条件下で、化学式( 19)で示す $\omega$ ー [(フェニルメチル)オキシ] アルカン酸を原料として、化学式(1):

[0044]

[化64]

(xは化学式中に示した範囲内で任意の一つ以上の整数値をとり得る)

で示す3ーヒドロキシーωー [(フェニルメチル) オキシ] アルカン酸ユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートを生産する能力を有する微生物により生合成せしめることを特徴とする、化学式(1):

[0045]

【化65】

(1)

(xは化学式中に示した範囲内で任意の一つ以上の整数値をとり得る)で示す3-ヒドロキシーωー[(フェニルメチル)オキシ]アルカン酸ユニットを分子中に含むポリヒドロキシアルカノエートの製造方法である。

# [0046]

また、前記化学式(1)で示されるユニットに加えて、下記化学式(2)及び(3)に示されるユニットの少なくとも一つを含むポリヒドロキシアルカノエートが含まれる場合がある。

[0047]

【化66】

(y及びzは化学式(1)で示すユニットと独立して化学式中に示した範囲内で任意の一つ以上の整数値をとり得る。)

[0048]

また本発明は、化学式(19):

[1467]

$$CH_2$$
— $CH_2$ — $CH_2$ — $CH_2$ — $CH_2$ — $COOH$ 

$$x = 1-8$$

$$(19)$$

(\*は九字式中に示した範囲内で任意の一つ以上の整数値をとり得る)

で示すω- [(フェニルメチル) オキシ] アルカン酸、及び

[0049]

化学式 (20):

【化68】

$$R_{16}$$
—(CH<sub>2</sub>)q—CH<sub>2</sub>—CH<sub>2</sub>—C-OF  
q = 1-8

(20)

(qは化学式中に示した範囲内で任意の一つ以上の整数値をとり得る;R<sub>16</sub>はフェニル構造、或いはチエニル構造のいずれかの構造を有する残基を含んでいる)

[0050]

もしくは

【化69】

$$R_{17}$$
  $CH_2$   $CH_2$   $CH_2$   $CH_3$   $CH_4$   $CH_5$   $CH_5$ 

(21)

(式中、R $_1$ 7はシクロヘキシル基への置換基を示し、R $_1$ 7はH原子、CN基、NO $_2$ 基、ハロゲン原子、CH $_3$ 基、C $_2$ H $_5$ 基、C $_3$ H $_7$ 基、CF $_3$ 基、C $_2$ F $_5$ 基またはC $_3$ F $_7$ 基であり、また、rは化学式中に示した範囲内で任意の一つ以上の整数値をとり得る)

で示す $\omega$  -  $\omega$  - -  $\omega$  -  $\omega$ 

[0051]

【化70】

(xは化学式中に示した範囲内で任意の一つ以上の整数値をとり得る)で示す3-ヒドロキシーωー[(フェニルメチル)オキシ]アルカン酸ユニットと、

[0052]

化学式(22):

【化71】

$$\begin{array}{c|c}
\hline
O & CH - CH_2 & C \\
\hline
(CH_2)m & \\
R_{18} & m = 1-8 \\
(2 2)
\end{array}$$

(mは化学式中に示した範囲内で任意の一つ以上の整数値をとり得る;R<sub>18</sub>はフェニル構造或いはチエニル構造のいずれかの構造を有する残基を含んでいる) もしくは

10053]

化学式(5):

【化72】

$$O - CH - CH_2 - C - CH - CH_2 -$$

(5)

(式中、R<sub>1</sub>はシクロヘキシル基への置換基を示し、R<sub>1</sub>はH原子、CN基、NO2基、ハロゲン原子、CH<sub>3</sub>基、C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>基、C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>基、CF<sub>3</sub>基、C<sub>2</sub>F<sub>5</sub>基またはC<sub>3</sub>F<sub>7</sub>基であり、また、kは化学式中に示した範囲内で任意の一つ以上の整数値をとり得る)

に示す3-ヒドロキシーωーシクロヘキシルアルカン酸ユニットとを少なくとも 分子中に同時に含むポリヒドロキシアルカノエート共重合体を生産する能力を有 する微生物により生合成せしめることを特徴とする、化学式(1):

[0054]

# 【化73】

(xは化学式中に示した範囲内で任意の一つ以上の整数値をとり得る)で示す3-ヒドロキシーωー [(フェニルメチル)オキシ] アルカン酸ユニットと、

[0055]

化学式(22):

# 【化74】

(mは化学式中に示した範囲内で任意の一つ以上の整数値をとり得る;R<sub>18</sub>はフェニル構造或いはチエニル構造のいずれかの構造を有する残基を含んでいる) もしくは

[0056]

# 化学式(5):

## 【化75】

$$O - CH - CH_2 - C - CH_2 - C$$

(5)

(式中、R<sub>1</sub>はシクロヘキシル基への置換基を示し、R<sub>1</sub>はH原子、CN基、NO<sub>2</sub>基、ハロゲン原子、CH<sub>3</sub>基、C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>基、C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>基、CF<sub>3</sub>基、C<sub>2</sub>F<sub>5</sub>基またはC<sub>3</sub>F<sub>7</sub>基であり、また、kは化学式中に示した範囲内で任意の一つ以上の整数値をとり得る)

に示す3-ヒドロキシーωーシクロヘキシルアルカン酸ユニットとを少なくとも 分子中に同時に含むポリヒドロキシアルカノエートの製造方法であり、

さらに上記本発明のポリヒドロキシアルカノエートの製造方法は、化学式 (2

0) における $R_{16}$ 及び(17)における $R_{18}$ 、即ちフェニル構造、チエニル構造を有する残基が、

[0057]

化学式(25):

【化76】

(25)

(式中、R $_{19}$ は芳香環への置換基を示し、R $_{19}$ はH原子、ハロゲン原子、CN基、NO $_{2}$ 基、CH $_{3}$ 基、C $_{2}$ H $_{5}$ 基、C $_{3}$ H $_{7}$ 基、CH=CH $_{2}$ 基、CF $_{3}$ 基、C $_{2}$ F $_{5}$ 基またはC $_{3}$ F $_{7}$ 基であり、複数のユニットが存在する場合、R $_{1}$ 9は、ユニット毎に異なっていてもよい。)で示される残基群、及び化学式(9):

[0058]

【化77】

(9)

(式中、R<sub>4</sub>は芳香環への置換基を示し、R<sub>4</sub>はH原子、ハロゲン原子、CN基、NO<sub>2</sub>基、CH<sub>3</sub>基、C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>基、C<sub>3</sub>H<sub>7</sub>基、SCH<sub>3</sub>基、CF<sub>3</sub>基、C<sub>2</sub>F<sub>5</sub>基またはC<sub>3</sub>F<sub>7</sub>基であり、複数のユニットが存在する場合、R<sub>4</sub>は、ユニット毎に異なっていてもよい。)で示される残基群、及び化学式(10):

[0059]

【化78】

(10)

(式中、R $_5$ は芳香環への置換基を示し、R $_5$ はH原子、ハロゲン原子、CN基、NO $_2$ 基、CH $_3$ 基、C $_2$ H $_5$ 基、C $_3$ H $_7$ 基、CF $_3$ 基、C $_2$ F $_5$ 基またはC $_3$ F $_7$ 基であり、複数のユニットが存在する場合、R $_5$ は、ユニット毎に異なっていてもよい。)で示される残基群、及び化学式(11):

[0060]

[1479]

(11)

(式中、R6は芳香環への置換基を示し、R6はH原子、ハロゲン原子、CN基、NO2基、COOR7、SO2R8(R7:H、Na、K、CH3、C2H5のいずれかを表し、R8:OH、ONa、OK、ハロゲン原子、OCH3、OC2H5のいずれかを表す)、CH3基、C2H5基、C3H7基、(CH3)2-CH基または(CH3)3-C基であり、複数のユニットが存在する場合、R6は、ユニット毎に異なっていてもよい。)で示される残基群、及び化学式(12):

[0061]

【化80】

**112**)

(式年、R9は芳香環への置換基を示し、R9はH原子、ハロゲン原子、CN基、NO2基、COOR10、SO2R11 (R10:H、Na、K、CH3、C2H5のいずれかを表し、R11:OH、ONa、OK、ハロゲン原子、OCH3、OC2H5のいずれかを表す)、CH3基、C2H5基、C3H7基、(CH3)2-CH基または (CH3)3-C基であり、複数のユニットが存在する

場合、Rgは、ユニット毎に異なっていてもよい。)で示される残基群、及び化 学式(13):

[0062]

【化81】

で示される残基群、及び化学式(14):

[0063]

【化82】

で示される残基群、及び化学式(15):

[0064]

【化83】

で示される残基群、及び化学式(16):

[0065]

【化84】

(16)

(式中、R<sub>12</sub>は芳香環への置換基を示し、R<sub>12</sub>はH原子、ハロゲン原子、C N基、NO<sub>2</sub>基、COOR<sub>13</sub>、SO<sub>2</sub>R<sub>14</sub>(R<sub>13</sub>:H、Na、K、CH<sub>3</sub>、C<sub>2</sub>H<sub>5</sub>のいずれかを表し、R<sub>14</sub>:OH、ONa、OK、ハロゲン原子、O  $CH_3$ 、 $OC_2H_5$ のいずれかを表す)、 $CH_3$ 基、 $C_2H_5$ 基、 $C_3H_7$ 基、  $(CH_3)_2-CH$ 基または( $CH_3$ ) $_3-C$ 基であり、複数のユニットが存在 する場合、 $R_{12}$ は、ユニット毎に異なっていてもよい。)で示される残基群、 及び化学式(17):

[0066]

【化85】

(17)

(式中、R $_{15}$ は芳香環への置換基を示し、R $_{15}$ はH原子、ハロゲン原子、CN基、NO $_2$ 基、COOR $_{16}$ 、SO $_2$ R $_{17}$ (R $_{16}$ :H、Na、K、CH $_3$ 、C $_2$ H $_5$ のいずれかを表し、R $_{17}$ :OH、ONa、OK、ハロゲン原子、OCH $_3$ 、OC $_2$ H $_5$ のいずれかを表す)、CH $_3$ 基、C $_2$ H $_5$ 基、C $_3$ H $_7$ 基、(CH $_3$ ) $_2$ -CH基または(CH $_3$ ) $_3$ -C基であり、複数のユニットが存在する場合、R $_{15}$ は、ユニット毎に異なっていてもよい。)

で示される残基群、及び化学式(18):

[0067]

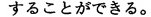
【化86】

で示される残基群、

であることを特徴とするポリヒドロキシアルカノエートの製造方法とすることができる。

[0068]

更に、本発明のポリヒドロキシアルカノエートの製造方法は、前記化学式(19)で示すωー[(フェニルメチル)オキシ]アルカン酸を含む培地中で前記微生物を培養することを特徴とする、ポリヒドロキシアルカノエートの製造方法と



### [0069]

更に詳細には、本発明のポリヒドロキシアルカノエートの製造方法は、前記化 学式(19)で示すωー [(フェニルメチル)オキシ] アルカン酸に加えて、ペ プチド類、酵母エキス、有機酸或いはその塩、アミノ酸或いはその塩、糖類、炭 素数4から12の直鎖アルカン酸或いはその塩のうちの少なくとも1種類を含む 培地中で、前記微生物を培養することを特徴とするポリヒドロキシアルカノエー トの製造方法とすることができ、さらに、本発明のポリヒドロキシアルカノエー トの製造方法は、前記微生物の培養において、培地中に含有されるペプチド類が ポリペプトンであり、また、培地中に含有される有機酸或いはその塩が、ビルビ ン酸、オキサロ酢酸、クエン酸、イソクエン酸、ケトグルタル酸、コハク酸、フ マル酸、リンゴ酸、乳酸、あるいはこれらの塩からなる群より選択される1つ以 上の化合物であり、また、培地中に含有されるアミノ酸或いはその塩が、グルタ ミン酸、アシパラギン酸、或いはこれらの塩からなる群より選択される1つ以上 の化合物であり、また、培地中に含有される糖類として、グリセロアルデヒド、 エリトロース、アラビノース、キシロース、グルコース、ガラクトース、マンノ ース、フルクトース、グリセロール、エリトリトール、キシリトール、グルコン 酸、グルクロン酸、ガラクツロン酸、マルトース、スクロース、ラクトースから なる群より選択される1つ以上の化合物であることを特徴とするポリヒドロキシ アルカノエートの製造方法とすることができる。

#### [0070]

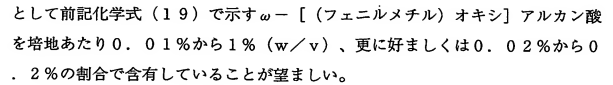
本発明のポリヒドロキシアルカノエートの製造方法における微生物の培養条件 の詳細は、以下のとおりである。

#### [0071]

リン酸緩衝液及びアンモニウム塩或いは硝酸塩を基本とした無機塩培地に、以下に示すように種々の必要基質及び栄養素を加える。

#### [0072]

目的とする前記化学式(1)で示す3-ヒドロキシ-ω-(フェニルメチル) アルカン酸ユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートを生産するための基質



### [0073]

また、3-ビドロキシー $\omega-$  [(フェニルメチル)オキシ] アルカン酸ユニットに加えて、前記化学式(22)もしくは前記化学式(5)に示す3-ビドロキシー $\omega-$ シクロヘキシルアルカン酸ユニットとを少なくとも分子中に同時に含むポリビドロキシアルカノエートを生産するためには、基質として前記化学式(19)で示す $\omega-$  [(フェニルメチル)オキシ] アルカン酸、及び前記化学式(20)で示す化合物もしくは前記化学式(21)で示す $\omega-$ シクロヘキシルアルカン酸を培地あたりそれぞれ0.01%から1%(w/v)、更に好ましくは0.02%から0.2%の割合で含有していることが望ましい。

### [0074]

微生物増殖のための炭素源及び窒素源、ポリヒドロキシアルカノエート生産のためのエネルギー供給源として加える上記の共存基質濃度は、通常培地あたり0.1%から5%(w/v)、更に好ましくは0.2%から2%の割合で含有していることが望ましい。

#### [0075]

本発明で用いる培地としては、リン酸塩及びアンモニウム塩或いは硝酸塩等の 窒素源を含む無機塩培地ならいかなる培地でも良いが、窒素源の濃度を調節する ことでPHAの生産性を向上せしめることが可能である。

#### [0076]

培養温度としては上記の菌株が良好に増殖可能な温度であれば良く、15  $\mathbb{C}$ から 37  $\mathbb{C}$ 、更に好ましくは 20  $\mathbb{C}$ から 30  $\mathbb{C}$ 程度が適当である。

#### [0077]

培養は液体培養、固体培養等該微生物が増殖し、PHAを生産する培養方法ならいかなる培養方法でも用いることができる。さらに、バッチ培養、フェドバッチ培養、半連続培養、連続培養等の種類も問わない。液体バッチ培養の形態としては、振とうフラスコによって振とうさせて酸素を供給する方法、ジャーファー

メンターによる攪拌通気方式の酸素供給方法がある。

### [0078]

微生物にPHAを生産・蓄積せしめる方法としては、上に示した方法の他に、 一旦十分に増殖させて後に、塩化アンモニウムのような窒素源を制限した培地へ 菌体を移し、目的ユニットの基質となる化合物を加えた状態で更に培養すると生 産性が向上する場合がある。

### [0079]

更に本発明の製造方法においては、上記のような条件下で前記微生物を培養し、前記微生物が産生した前記化学式(1)で示す3ーヒドロキシーωー[(フェニルメチル)オキシ]アルカン酸ユニットを含むポリヒドロキシアルカノエートを微生物細胞から回収する工程を有することを特徴とするポリヒドロキシアルカノエート共重合体の製造方法とすることができる。

#### [0080]

微生物細胞から目的のPHAを回収する方法としては、通常行なわれている方法を適用することができる。例えば、クロロホルム、ジクロロメタン、アセトンなどの有機溶媒による抽出が最も簡便ではあるが、それ以外にジオキサン、テトラヒドロフラン、アセトニトリルが用いられる場合もある。また、有機溶媒が使用しにくい環境中においては、SDS等の界面活性剤による処理、リゾチーム等の酵素による処理、次亜塩素酸塩、アンモニア、EDTA等の薬剤による処理、或いは超音波破砕法、ホモジナイザー法、圧力破砕法、ビーズ衝撃法、摩砕法、擂潰法、凍結融解法のいずれかの方法を用いて微生物細胞を物理的に破砕することによって、PHA以外の菌体成分を除去して、PHAを回収する方法を用いることもできる。

#### [0081]

本発明の製造方法で用いる前記微生物としては、前記条件を満たす能力を有する微生物であれば如何なる微生物でも良いが、その中でも特にシュードモナス (Pseudomonas) 属に属する微生物が望ましく、更に詳しくはシュードモナス チコリアイ (Pseudomonas cichorii)、シュードモナス プチダ (Pseudomonas putida)、シュードモナス

フルオレセンス (Pseudomonas fluorecense)、シュー ドモナス オレオポランス (Pseudomonas oleovorans) 、シュードモナス アルギノーサ (Pseudomonas aerugino sa)、シュードモナス スツッツェリ (Pseudomonas stutz eri)、シュードモナス ジェッセニイ (Pseudomonas jess enii) 等が望ましい。更に詳しくは、さらに詳しくは、シュードモナス チ コリアイ YN2株 (Pseudomonas cichorii YN2; F ERM BP-7375)、シュードモナス チコリアイ H45株 (Pseu domonas cichorii H45、FERM BP-7374)、シ ュードモナス ジェッセニイ P161株 (Pseudomonas jess enii P161、FERM BP-7376)、シュードモナス プチダ P91株(Pseudomonas putida P91、FERM BP-7373) が挙げられる。これら4種の微生物は独立行政法人 産業技術総合研 究所(旧 通商産業省 工業技術院)生命工学工業技術研究所 特許微生物寄託 センターに寄託されており、特願平11-371863号に記載されている微生 物である。

# [0082]

なお、本発明の微生物の培養、本発明の微生物によるPHAの生産と菌体への蓄積、並びに、本発明における菌体からのPHAの回収は、上記の方法に限定されるものではない。

[0083]

# 【発明の実施の形態】

本発明の一方法に用いた無機塩培地(M9培地)の組成を以下に示す。

**[0084]** 

# [第多路地]

Na<sub>2</sub>HPO<sub>4</sub>:6.3

KH2PO4 : 3. 0

NH4C1 :1.0

NaCl : 0.5 g/L, pH=7.0

#### [0085]

更に、良好な増殖及びPHAの生産のためには、上記の無機塩培地に以下に示す微量成分溶液を0.3%(v/v)程度添加する必要がある。

[0086]

[微量成分溶液]

ニトリロ三酢酸:1.5;MgSO4:3.0;MnSO4:0.5;NaC 1:1.0;FeSO4:0.1;

CaCl<sub>2</sub>: 0. 1; CoCl<sub>2</sub>: 0. 1; ZnSO<sub>4</sub>: 0. 1; CuSO<sub>4</sub>:

0. 1; A1K (SO<sub>4</sub>) 2:0. 1; H<sub>3</sub>BO<sub>3</sub>:0. 1

 $Na_2MoO_4:0.1; NiCl_2:0.1$  g/L

[0087]

### 【実施例】

### 「実施例1]

Dーグルコース 0.5%、ポリペプトン 0.1%、5-[(フェニルメチル)オキシ] 吉草酸 0.1%とを含む M9 培地 200 m L に、シュードモナス・チコリアイ・YN 2 株を植菌し、30%、125 ストローク/分で振盪培養した。 48 時間後、菌体を遠心分離により回収し、Dーグルコース 0.5%、5-[(フェニルメチル)オキシ]吉草酸 <math>0.1%を含む M9 培地 200 m L に再懸濁して、更に、30%、125 ストローク/分で振盪培養した。 48 時間後、菌体を遠心分離により回収し、冷メタノールにで一度洗浄して凍結乾燥した。

### [0088]

この凍結乾燥ペレットを20mLクロロホルムに懸濁し、60℃で20時間攪拌してPHAを抽出した。抽出液を孔径 $0.45\mu$ mのメンブランフィルターで濾過した後、ロータリーエバポレーターで濃縮し、濃縮液を冷メタノールで再沈殿させ、更に沈殿のみを回収して真空乾燥してPHAを33mg得た。

[0089]

得られたPHAは、以下の条件でNMR分析を行った。

<測定機器>FT-NMR:Bruker DPX 400

共鳴周波数: 1 H = 400 MHz

ページ: 48/

<測定機器> 測定核種: 1 H

使用溶媒:CDC13

測定温度:室温

 $^{1}$  H $^{-}$ NMRスペクトルチャートを図1に、その同定結果を表1にそれぞれ示す。

[0090]

### 【表1】

Chemical	帰属					分裂	積分比
shift							
(p p m)							
1.86	d 1					m	2 H
2. 54	b 1					m	2 H
3. 44	e 1					m	2 H
4. 41	f 1				-	s	2 H
5. 31	c 1					m	1 H
7. 20~7. 31	h 1	i 1	j 1	k 1	1 1	m	5 H

# {0091]

表1に示す通り、当該PHAは3ーヒドロキシー5ー [(フェニルメチル)オキシ] 吉草酸をモノマーユニットとして含み、且つ3ーヒドロキシ酪酸、3ーヒドロキシ吉草酸などの炭素数4から12までの飽和、不飽和脂肪酸である3ーヒドロキシアルカン酸または3ーヒドロキシアルケン酸をモノマーユニットとして含む、化学式(26)で表されるPHAであることが確認された。また、得られたPMAは、1H-NMRスペクトル積分比より、3ーヒドロキシー5ー [(フェニンチル)オキシ] 吉草酸のモノマーユニットを94.9mol%含むことがわかった。

[0092]

【化87】

[0093]

また、得られたPHAの分子量をゲルパーミエーションクロマトグラフィー(GPC;東ソーHLC-8220、カラム;東ソー TSK-GEL Super HM-H、溶媒;クロロホルム、ポリスチレン換算)により評価した結果、Mn=123000、Mw=293000であった。

[0094]

#### [実施例2]

D-グルコース0.5%、5-[(フェニルメチル) オキシ] 吉草酸0.1% とを含むM9培地200mLに、シュードモナス・チコリアイ・YN2株を植菌し、30  $\mathbb C$ 、125ストローク/分で振盪培養した。48時間後、菌体を遠心分離により回収し、D-グルコース0.5%、5-[(フェニルメチル) オキシ] 吉草酸0.1%を含む、窒素源( $NH_4C1$ )を含まないM9培地200mLに再懸濁して、更に、30  $\mathbb C$ 、125ストローク/分で振盪培養した。48時間後、菌体を遠心分離により回収し、冷メタノールにて一度洗浄して凍結乾燥した。

### [0095]

この凍結乾燥ペレットを20mLクロロホルムに懸濁し、60℃で20時間攪拌してPHAを抽出した。抽出液を孔径0.45μmのメンプランフィルターで濾過した後、ロータリーエバポレーターで濃縮し、濃縮液を冷メタノールで再沈殿させ、更に沈殿のみを回収して真空乾燥してPHAを30m得た。実施例1と

同様の条件でNMR分析を行った結果、得られたPHAは、3-ヒドロキシ-5-[(フェニルメチル)オキシ]吉草酸をモノマーユニットとして含み、且つ3-ヒドロキシ酪酸、3-ヒドロキシ吉草酸などの炭素数4から12までの飽和、不飽和脂肪酸である3-ヒドロキシアルカン酸または3-ヒドロキシアルケン酸をモノマーユニットとして含む、化学式(26)で表されるPHAであることが確認された。また、得られたPHAは、1H-NMRスペクトル積分比より、3-ヒドロキシー5-[(フェニルメチル)オキシ]吉草酸のモノマーユニットを92.6m01%含むことがわかった。

### [0096]

### [実施例3]

D-グルコース0.5%、ポリペプトン0.1%、5-[(フェニルメチル)オキシ] 吉草酸0.1%とを含むM9 培地200 mLに、シュードモナス・チコリアイ・H45 株を植菌し、30  $\mathbb{C}$ 、125 ストローク/分で振盪培養した。48 時間後、菌体を遠心分離により回収し、D-グルコース0.5%、5-[(フェニルメチル) オキシ] 吉草酸<math>0.1%を含むM9 培地200 mLに再懸濁して、更に、30  $\mathbb{C}$ 、125 ストローク/分で振盪培養した。48 時間後、菌体を遠心分離により回収し、冷メタノールにて一度洗浄して凍結乾燥した。

#### [0097]

この凍結乾燥ペレットを $20\,\mathrm{mL}$ クロロホルムに懸濁し、 $60\,\mathrm{C}$ で $20\,\mathrm{Flill}$  拌して $\mathrm{PHA}$ を抽出した。抽出液を孔径0.  $45\,\mu\,\mathrm{m}$ のメンブランフィルターで 濾過した後、ロータリーエバポレーターで濃縮し、濃縮液を冷メタノールで再沈 殿させ、更に沈殿のみを回収して真空乾燥して $\mathrm{PHA}$ を $31\,\mathrm{mg}$  得た。実施例 1 と同様の条件で $\mathrm{NMR}$ 分析を行った結果、得られた $\mathrm{PHA}$ は、 $3-\mathrm{E}$  ドロキシー  $5-[(7\,\mathrm{LE})$  十キシ] 吉草酸のモノマーユニットを含み、且つ  $3-\mathrm{E}$  ドロキシ酪酸、 $3-\mathrm{E}$  ドロキシ吉草酸などの炭素数 4 から 12 までの飽和、不 飽和脂肪酸である  $3-\mathrm{E}$  ドロキシアルカン酸または  $3-\mathrm{E}$  ドロキシアルケン酸を モノマーユニットとして含む、化学式(26)で表される  $\mathrm{PHA}$  であることが確 認された。また、得られた  $\mathrm{PHA}$  は、 $\mathrm{1H-NMR}$  スペクトル積分比より、 $3-\mathrm{E}$  ドロキシー  $5-[(7\,\mathrm{LE})$  第一年) 吉草酸のモノマーユニットを 9



### [0098]

### [実施例4]

D-グルコース0.5%、ポリペプトン0.1%、5-[(フェニルメチル)オキシ]吉草酸0.1%とを含むM9培地200mLに、シュードモナス・ジェッセニイ・P161株を植菌し、30%、125ストローク/分で振盪培養した。48時間後、菌体を遠心分離により回収し、D-グルコース0.5%、5-[(フェニルメチル)オキシ]吉草酸<math>0.1%を含むM9培地200mLに再懸濁して、更に、30%、125ストローク/分で振盪培養した。48時間後、菌体を遠心分離により回収し、冷メタノールにて一度洗浄して凍結乾燥した。

### [0099]

この凍結乾燥ペレットを20mLクロロホルムに懸濁し、60℃で20時間攪拌してPHAを抽出した。抽出液を孔径0.45μmのメンプランフィルターで濾過した後、ロータリーエバポレーターで濃縮し、濃縮液を冷メタノールで再沈殿させ、更に沈殿のみを回収して真空乾燥してPHAを29mg得た。実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、得られたPHAは、3ーヒドロキシー5ー[(フェニルメチル)オキシ]吉草酸のモノマーユニットを含み、且つ3ーヒドロキシ酪酸、3ーヒドロキシ吉草酸などの炭素数4から12までの飽和、不飽和脂肪酸である3ーヒドロキシアルカン酸または3ーヒドロキシアルケン酸をモノマーユニットとして含む、化学式(26)で表されるPHAであることが確認された。また、得られたPHAは、1H−NMRスペクトル積分比より、3ーヒドロキシー5ー[(フェニルメチル)オキシ]吉草酸のモノマーユニットを90.8mo1%含むことがわかった。

#### [0100]

### [実施例5]

Dーグルコース0.5%、ポリペプトン0.1%、5ー[(フェニルメチル)オキシ]吉草酸0.1%とを含むM9培地200mLに、シュードモナス・チコリアイ・YN2株を植菌し、30℃、125ストローク/分で振盪培養した。48時間後、Dーグルコース5%、5ー[(フェニルメチル)オキシ]吉草酸1%

を含む水溶液  $20 \, \text{mL}$  を添加して更に  $30 \, \text{℃}$ 、  $125 \, \text{ストローク/分で振盪培養 }$  した。  $48 \, \text{時間後、菌体を遠心分離により回収し、冷メタノールにて一度洗浄して }$  で凍結乾燥した。

### [0101]

# [0102]

# [実施例6]

ポリペプトン0.5%、5-[(フェニルメチル) オキシ] 吉草酸0.1%とを含むM9培地200mLに、シュードモナス・チコリアイ・YN2株を植菌し、30℃、125ストローク/分で振盪培養した。48時間後、菌体を遠心分離により回収し、ピルビン酸0.5%、5-[(フェニルメチル) オキシ] 吉草酸0.1%を含む、窒素源(NH4C1)を含まないM9培地200mLに再懸濁して、更に、30℃、125ストローク/分で振盪培養した。48時間後、菌体を違いが確により回収し、冷メタノールにて一度洗浄して凍結乾燥した。

# [0103]

この凍結乾燥ペレットを20mLクロロホルムに懸濁し、60℃で20時間攪拌してP-HAを抽出した。抽出液を孔径0.  $45\mu$ mのメンブランフィルターで濾過した後、ロータリーエバポレーターで濃縮し、濃縮液を冷メタノールで再沈

殿させ、更に沈殿のみを回収して真空乾燥してPHAを16mg得た。実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、得られたPHAは、3-ヒドロキシー5-[(フェニルメチル)オキシ]吉草酸のモノマーユニットを含み、且つ3-ヒドロキシ酪酸、3-ヒドロキシ吉草酸などの炭素数4から12までの飽和、不飽和脂肪酸である3-ヒドロキシアルカン酸または3-ヒドロキシアルケン酸をモノマーユニットとして含む、化学式(26)で表されるPHAであることが確認された。また、得られたPHAは、1H-NMRスペクトル積分比より、3-ヒドロキシー5-[(フェニルメチル)オキシ]吉草酸のモノマーユニットを77、8mo1%含むことがわかった。

### [0104]

### [実施例7]

ポリペプトン0.5%、5-[(フェニルメチル)オキシ] 吉草酸0.1%とを含むM9培地200mLに、シュードモナス・チコリアイ・YN2株を植菌し、30  $\mathbb{C}$ 、125ストローク/分で振盪培養した。48時間後、菌体を遠心分離により回収し、冷メタノールにて一度洗浄して凍結乾燥した。

#### [0105]

この凍結乾燥ペレットを20mLクロロホルムに懸濁し、60℃で20時間攪拌してPHAを抽出した。抽出液を孔径0.45μmのメンプランフィルターで濾過した後、ロータリーエバポレーターで濃縮し、濃縮液を冷メタノールで再沈殿させ、更に沈殿のみを回収して真空乾燥してPHAを35mg得た。実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、得られたPHAは、3ーヒドロキシー5ー[(フェニルメチル)オキシ]吉草酸のモノマーユニットを含み、且つ3ーヒドロキシ酪酸、3ーヒドロキシ吉草酸などの炭素数4から12までの飽和、不飽和脂肪酸である3ーヒドロキシアルカン酸または3ーヒドロキシアルケン酸をモノマーユニットとして含む、化学式(26)で表されるPHAであることが確認された。また、得られたPHAは、1H−NMRスペクトル積分比より、3ーヒドロキシー5ー[(フェニルメチル)オキシ]吉草酸のモノマーユニットを74.2mo1%含むことがわかった。

#### [0106]



酵母エキス0.5%、5-[(フェニルメチル) オキシ] 吉草酸0.1%とを含むM9 培地200 m L に、シュードモナス・チコリアイ・H45 株を植菌し、30  $\mathbb{C}$ 、125 ストローク/分で振盪培養した。48 時間後、菌体を遠心分離により回収し、冷メタノールにて一度洗浄して凍結乾燥した。

### [0107]

この凍結乾燥ペレットを20mLクロロホルムに懸濁し、60℃で20時間攪拌してPHAを抽出した。抽出液を孔径0.45μmのメンプランフィルターで濾過した後、ロータリーエバポレーターで濃縮し、濃縮液を冷メタノールで再沈殿させ、更に沈殿のみを回収して真空乾燥してPHAを30mg得た。実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、得られたPHAは、3ーヒドロキシー5ー[(フェニルメチル)オキシ]吉草酸のモノマーユニットを含み、且つ3ーヒドロキシ酪酸、3ーヒドロキシ吉草酸などの炭素数4から12までの飽和、不飽和脂肪酸である3ーヒドロキシアルカン酸または3ーヒドロキシアルケン酸をモノマーユニットとして含む、化学式(26)で表されるPHAであることが確認された。また、得られたPHAは、1H−NMRスペクトル積分比より、3ーヒドロキシー5ー[(フェニルメチル)オキシ]吉草酸のモノマーユニットを75.9mo1%含むことがわかった。

### [0108]

### [実施例9]

グルコース 0. 5%、5ー [(フェニルメチル)オキシ] 吉草酸 0. 1%とを含むM 9 培地 2 0 0 m L に、シュードモナス・ジェッセニイ・P 1 6 1 株を植菌し、30℃、125ストローク/分で振盪培養した。48時間後、菌体を遠心分離によう回収し、冷メタノールにて一度洗浄して凍結乾燥した。

#### [0109]

この凍結乾燥ペレットを20mLクロロホルムに懸濁し、60℃で20時間攪拌してPHAを抽出した。抽出液を孔径0.45μmのメンブランフィルターで濾過した後、ロータリーエバポレーターで濃縮し、濃縮液を冷メタノールで再沈殿させ、更に沈殿のみを回収して真空乾燥してPHAを28mg得た。実施例1

と同様の条件でNMR分析を行った結果、得られたPHAは、3-ヒドロキシー5-[(フェニルメチル)オキシ]吉草酸のモノマーユニットを含み、且つ3-ヒドロキシ酪酸、3-ヒドロキシ吉草酸などの炭素数4から12までの飽和、不飽和脂肪酸である3-ヒドロキシアルカン酸または3-ヒドロキシアルケン酸をモノマーユニットとして含む、化学式(26)で表されるPHAであることが確認された。また、得られたPHAは、1H-NMRスペクトル積分比より、3-ヒドロキシ-5-[(フェニルメチル)オキシ]吉草酸のモノマーユニットを81. 5mo1%含むことがわかった。

[0110]

「実施例10]

### [0111]

この凍結乾燥ペレットを20mLクロロホルムに懸濁し、60℃で20時間攪拌してPHAを抽出した。抽出液を孔径0.45μmのメンプランフィルターで濾過した後、ロータリーエバポレーターで濃縮し、濃縮液を冷メタノールで再沈殿させ、更に沈殿のみを回収して真空乾燥してPHAを15mg得た。実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、得られたPHAは、3ーヒドロキシー5ー[(フェニルメチル)オキシ]吉草酸のモノマーユニットを含み、且つ3ーヒドロキシ酪酸、3ーヒドロキシ吉草酸などの炭素数4から12までの飽和、不飽和脂肪酸である3ーヒドロキシアルカン酸または3ーヒドロキシアルケン酸をモノマーユニットとして含む、化学式(26)で表されるPHAであることが確認された。また、得られたPHAは、1H−NMRスペクトル積分比より、3ーヒドロキシー5ー[(フェニルメチル)オキシ]吉草酸のモノマーユニットを88.5mo1%含むことがわかった。

[0112]

[実施例11]

グルタミン酸ナトリウム 0.5%、5-[(フェニルメチル) オキシ] 吉草酸 0.1%とを含むM9培地 200 mLに、シュードモナス・チコリアイ・H45 株を植菌し、30%、125ストローク/分で振盪培養した。48時間後、菌体を遠心分離により回収し、冷メタノールにて一度洗浄して凍結乾燥した。

### [0113]

この凍結乾燥ペレットを20mLクロロホルムに懸濁し、60℃で20時間攪拌してPHAを抽出した。抽出液を孔径0.45μmのメンプランフィルターで濾過した後、ロータリーエバポレーターで濃縮し、濃縮液を冷メタノールで再沈殿させ、更に沈殿のみを回収して真空乾燥してPHAを24mg得た。実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、得られたPHAは、3ーヒドロキシー5ー[(フェニルメチル)オキシ]吉草酸のモノマーユニットを含み、且つ3ーヒドロキシ酪酸、3ーヒドロキシ吉草酸などの炭素数4から12までの飽和、不飽和脂肪酸である3ーヒドロキシアルカン酸または3ーヒドロキシアルケン酸をモノマーユニットとして含む、化学式(26)で表されるPHAであることが確認された。また、得られたPHAは、1H−NMRスペクトル積分比より、3ーヒドロキシー5ー[(フェニルメチル)オキシ]吉草酸のモノマーユニットを86.3mo1%含むことがわかった。

### [0114]

#### [実施例12]

ノナン酸 0.1%、5-[(フェニルメチル) オキシ] 吉草酸 0.1%とを含む M 9 培地 2 0 0 m L に、シュードモナス・ジェッセニイ・<math>P 1 6 1 株を植菌し、3 0  $\mathbb{C}$ 、1 2 5 Z トローク/分で振盪培養した。4 8 時間後、菌体を遠心分離により 回収し、冷メタノールにて一度洗浄して凍結乾燥した。

### [0115]

この凍結乾燥ペレットを20mLクロロホルムに懸濁し、60℃で20時間攪拌してPHAを抽出した。抽出液を孔径 $0.45\mu$ mのメンブランフィルターで濾過した後、ロータリーエバポレーターで濃縮し、濃縮液を冷メタノールで再沈殿させ、更に沈殿のみを回収して真空乾燥してPHAを11mg得た。実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、得られたPHAは、3-ビドロキシー

### [0116]

# [実施例13]

D-グルコース0.5%、ポリペプトン0.1%、4-[(フェニルメチル)オキシ]酪酸0.1%とを含むM9培地200mLに、シュードモナス・チコリアイ・YN2株を植菌し、30℃、125ストローク/分で振盪培養した。48時間後、菌体を遠心分離により回収し、<math>D-グルコース0.5%、4-[(フェニルメチル)オキシ]酪酸0.1%を含むM9培地200mLに再懸濁して、更に、30℃、125ストローク/分で振盪培養した。48時間後、菌体を遠心分離により回収し、冷メタノールにて一度洗浄して凍結乾燥した。

#### [0117]

この凍結乾燥ペレットを $20\,\mathrm{mL}$ クロロホルムに懸濁し、 $60\,\mathrm{C}$ で $20\,\mathrm{pt}$ 間攪拌して $\mathrm{PHA}$ を抽出した。抽出液を孔径0.  $45\,\mu\,\mathrm{m}$ のメンブランフィルターで濾過した後、ロータリーエバポレーターで濃縮し、濃縮液を冷メタノールで再沈殿させ、更に沈殿のみを回収して真空乾燥して $\mathrm{PHA}$ を $30\,\mathrm{mg}$ 得た。実施例1と同様の条件で $\mathrm{NMR}$ 分析を行った結果、得られた $\mathrm{PHA}$ は、 $3-\mathrm{E}$ ドロキシー4ー [(フェニルメチル)オキシ] 酪酸のモノマーユニットを含み、且つ $3-\mathrm{E}$ ドロキシ酪酸、 $3-\mathrm{E}$ ドロキシ吉草酸などの炭素数4から12までの飽和、不飽和脂肪酸である $3-\mathrm{E}$ ドロキシアルカン酸または $3-\mathrm{E}$ ドロキシアルケン酸をモノマーユニットとして含む $\mathrm{PHA}$ であることが確認された。また、得られた $\mathrm{PHA}$  は、 $\mathrm{1H-NMR}$  スペクトル積分比より、 $3-\mathrm{E}$ ドロキシー $4-\mathrm{E}$ (フェニルメチル)オキシ]酪酸のモノマーユニットを $\mathrm{92}$ .  $\mathrm{4mo}$ 1%含むことがわかった。

### [0118]

また、得られたPHAの分子量をゲルパーミエーションクロマトグラフィー(GPC;東ソーHLC-8220、カラム;東ソー TSK-GEL Super HM-H、溶媒;クロロホルム、ポリスチレン換算)により評価した結果、Mn=138000、Mw=294000であった。

### [0119]

### [実施例14]

 $D-グルコース0.5\%、4-[(フェニルメチル)オキシ] 酪酸0.1%とを含むM9培地200mLに、シュードモナス・チコリアイ・YN2株を植菌し、30<math>\mathbb{C}$ 、125ストローク/分で振盪培養した。48時間後、菌体を遠心分離により回収し、D-グルコース0.5%、 $4-[(フェニルメチル)オキシ] 酪酸0.1%を含む、窒素源(NH4Cl)を含まないM9培地200mLに再懸濁して、更に、30<math>\mathbb{C}$ 、125ストローク/分で振盪培養した。48時間後、菌体を遠心分離により回収し、冷メタノールにて一度洗浄して凍結乾燥した。

### [0120]

この凍結乾燥ペレットを20mLクロロホルムに懸濁し、60℃で20時間攪拌してPHAを抽出した。抽出液を孔径0.45μmのメンプランフィルターで濾過した後、ロータリーエバポレーターで濃縮し、濃縮液を冷メタノールで再沈殿させ、更に沈殿のみを回収して真空乾燥してPHAを26mg得た。実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、得られたPHAは、3ーヒドロキシー4ー[(フェニルメチル)オキシ]酪酸をモノマーユニットとして含み、且つ3ーヒドロキシ酪酸、3ーヒドロキシ吉草酸などの炭素数4から12までの飽和、不飽和脂肪酸である3ーヒドロキシアルカン酸または3ーヒドロキシアルケン酸をモノマーユニットとして含むPHAであることが確認された。また、得られたPHュは、1H−NMRスペクトル積分比より、3ーヒドロキシー4ー[(フェニルメチル)オキシ]酪酸のモノマーユニットを90.5mo1%含むことがわかった。

# 101211

#### [実施例15]

D-グルコース0.5%、ポリペプトン0.1%、4-[(フェニルメチル)オキシ] 酪酸0.1%とを含むM9培地200mLに、シュードモナス・チコリアイ・YN2株を植菌し、30%、125ストローク/分で振盪培養した。48時間後、D-グルコース5%、4-[(フェニルメチル)オキシ]酪酸<math>1%を含む水溶液20mLを添加して更に30%、125ストローク/分で振盪培養した。48時間後、菌体を遠心分離により回収し、冷メタノールにて一度洗浄して凍結乾燥した。

### [0122]

この凍結乾燥ペレットを $20\,\mathrm{mL}$ クロロホルムに懸濁し、 $60\,\mathrm{C}$ で $20\,\mathrm{ptl}$  攪 拌して $\mathrm{PHA}$  を抽出した。抽出液を孔径0.  $45\,\mu\,\mathrm{m}$  のメンブランフィルターで 濾過した後、ロータリーエバポレーターで濃縮し、濃縮液を冷メタノールで再沈 殿させ、更に沈殿のみを回収して真空乾燥して $\mathrm{PHA}$ を $14\,\mathrm{mg}$  得た。実施例 1 と同様の条件で $\mathrm{NMR}$  分析を行った結果、得られた $\mathrm{PHA}$  は、 $3-\mathrm{E}$  ドロキシー  $4-[(7\,\mathrm{E})$  が オキシ] 酪酸のモノマーユニットを含み、且つ $3-\mathrm{E}$  ドロキシ酪酸、 $3-\mathrm{E}$  ドロキシ吉草酸などの炭素数 4 から 12 までの飽和、不飽 和脂肪酸である  $3-\mathrm{E}$  ドロキシアルカン酸または  $3-\mathrm{E}$  ドロキシアルケン酸をモノマーユニットとして含む  $\mathrm{PHA}$  であることが確認された。また、得られた  $\mathrm{PHA}$  Aは、 $\mathrm{PHA}$  H  $\mathrm{PMR}$  スペクトル積分比より、 $3-\mathrm{E}$  ドロキシー  $4-[(7\,\mathrm{E})$  メチル)オキシ] 酪酸のモノマーユニットを 76.  $8\,\mathrm{mo}$  1 %含むことがわかった。

#### [0123]

#### [実施例16]



# [0124]

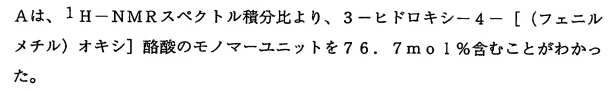
### [0125]

# [実施例17]

ポリペプトン0.5%、4-[(フェニルメチル)オキシ] 酪酸 0.1%とを含むM9培地 200 m L に、シュードモナス・チコリアイ・Y N 2 株を植菌し、30  $\mathbb{C}$ 、125ストローク/分で振盪培養した。48時間後、菌体を遠心分離により回収し、冷メタノールにて一度洗浄して凍結乾燥した。

# [0126]

この凍結乾燥ペレットを20mLクロロホルムに懸濁し、60℃で20時間攪拌してPHAを抽出した。抽出液を孔径0.45μmのメンブランフィルターで濾過した後、ロータリーエバポレーターで濃縮し、濃縮液を冷メタノールで再沈殿させ、更に沈殿のみを回収して真空乾燥してPHAを31mg得た。実施例1と同意の条件でNMR分析を行った結果、得られたPHAは、3ーヒドロキシー4ー[(フェニルメチル)オキシ]酪酸のモノマーユニットを含み、且つ3ーヒドロキシ酪酸、3ーヒドロキシ吉草酸などの炭素数4から12までの飽和、不飽和脂肪酸である3ーヒドロキシアルカン酸または3ーヒドロキシアルケン酸をモノマーユニットとして含むPHAであることが確認された。また、得られたPH



[0127]

[実施例18]

酵母エキス0.5%、4-[(フェニルメチル)オキシ]酪酸0.1%とを含むM9培地200mLに、シュードモナス・チコリアイ・H45株を植菌し、30℃、125ストローク/分で振盪培養した。48時間後、菌体を遠心分離により回収し、冷メタノールにて一度洗浄して凍結乾燥した。

[0128]

[0129]

「実施例19]

グルコース 0.5%、4ー[(フェニルメチル)オキシ] 酪酸 0.1%とを含む M 9 培地 200 m L に、シュードモナス・ジェッセニイ・P 161株を植菌し、30℃、125ストローク/分で振盪培養した。48時間後、菌体を遠心分離により回収し、冷メタノールにて一度洗浄して凍結乾燥した。

[0130]

この凍結乾燥ペレットを20mLクロロホルムに懸濁し、60℃で20時間攪拌してPHAを抽出した。抽出液を孔径0.45μmのメンプランフィルターで濾過した後、ロータリーエバポレーターで濃縮し、濃縮液を冷メタノールで再沈酸させ、更に沈殿のみを回収して真空乾燥してPHAを26mg得た。実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、得られたPHAは、3ーヒドロキシー4ー[(フェニルメチル)オキシ]酪酸のモノマーユニットを含み、且つ3ーヒドロキシ酪酸、3ーヒドロキシ吉草酸などの炭素数4から12までの飽和、不飽和脂肪酸である3ーヒドロキシアルカン酸または3ーヒドロキシアルケン酸をモノマーユニットとして含むPHAであることが確認された。また、得られたPHAは、1H−NMRスペクトル積分比より、3ーヒドロキシー4ー[(フェニルメチル)オキシ]酪酸のモノマーユニットを85.9mo1%含むことがわかった。

#### [0131]

### [実施例20]

ピルビン酸 0.5%、4-[(フェニルメチル) オキシ] 酪酸 0.1%とを含む M9 培地 200 m L に、シュードモナス・チコリアイ・Y N 2 株を植菌し、3 0  $\mathbb{C}$ 、125 ストローク/分で振盪培養した。48 時間後、菌体を遠心分離により 回収し、冷メタノールにて一度洗浄して凍結乾燥した。

#### [0132]

この凍結乾燥ペレットを20mLクロロホルムに懸濁し、60℃で20時間攪拌してPHAを抽出した。抽出液を孔径0.45μmのメンブランフィルターで濾過した後、ロータリーエバポレーターで濃縮し、濃縮液を冷メタノールで再沈酸させ、更に沈殿のみを回収して真空乾燥してPHAを11mg得た。実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、得られたPHAは、3ーヒドロキシー4ー [(フェニルメチル)オキシ] 酪酸のモノマーユニットを含み、且つ3ーヒドロキシ酪酸、3ーヒドロキシ吉草酸などの炭素数4から12までの飽和、不飽和脂肪酸である3ーヒドロキシアルカン酸または3ーヒドロキシアルケン酸をモノマーユニットとして含むPHAであることが確認された。また、得られたPHAは、1HーNMRスペクトル積分比より、3ーヒドロキシー4ー [(フェニル

メチル) オキシ] 酪酸のモノマーユニットを90.4mol%含むことがわかった。

#### [0133]

#### 「実施例21]

グルタミン酸ナトリウム 0.5%、4-[(フェニルメチル) オキシ] 酪酸 0.1%とを含むM9培地 200 m L に、シュードモナス・チコリアイ・H45株を植菌し、30%、125ストローク/分で振盪培養した。48時間後、菌体を遠心分離により回収し、冷メタノールにて一度洗浄して凍結乾燥した。

### [0134]

この凍結乾燥ペレットを20mLクロロホルムに懸濁し、60℃で20時間攪拌してPHAを抽出した。抽出液を孔径0.45μmのメンブランフィルターで濾過した後、ロータリーエバポレーターで濃縮し、濃縮液を冷メタノールで再沈殿させ、更に沈殿のみを回収して真空乾燥してPHAを27mg得た。実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、得られたPHAは、3ーヒドロキシー4ー[(フェニルメチル)オキシ]酪酸のモノマーユニットを含み、且つ3ーヒドロキシ酪酸、3ーヒドロキシ吉草酸などの炭素数4から12までの飽和、不飽和脂肪酸である3ーヒドロキシアルカン酸または3ーヒドロキシアルケン酸をモノマーユニットとして含むPHAであることが確認された。また、得られたPHAは、1H−NMRスペクトル積分比より、3−ヒドロキシー4ー[(フェニルメチル)オキシ]酪酸のモノマーユニットを84.3mol%含むことがわかった。

#### [0135]

#### [実施例22]

ノナン酸 0.1%、4-[(フェニルメチル) オキシ] 酪酸 0.1%とを含む M9 培地 200 m L に、シュードモナス・ジェッセニイ・P161 株を植菌し、30%、125 ストローク/分で振盪培養した。48 時間後、菌体を遠心分離により回収し、冷メタノールにて一度洗浄して凍結乾燥した。

#### [0136]

この凍結乾燥ペレットを20mLクロロホルムに懸濁し、60℃で20時間攪

拌してPHAを抽出した。抽出液を孔径 $0.45\mu$ mのメンブランフィルターで濾過した後、ロータリーエバポレーターで濃縮し、濃縮液を冷メタノールで再沈殿させ、更に沈殿のみを回収して真空乾燥してPHAを8mg得た。実施例1と同様の条件でNMR分析を行った結果、得られたPHAは、3ーヒドロキシー4ー [(フェニルメチル)オキシ] 酪酸のモノマーユニットを含み、且つそれ以外のモノマーユニットが3ーヒドロキシ酪酸、3ーヒドロキシ吉草酸などの炭素数4から12までの飽和、不飽和脂肪酸である3ーヒドロキシアルカン酸または3ーヒドロキシアルケン酸をモノマーユニットとして含むPHAであることが確認された。また、得られたPHAは、1H-NMRスペクトル積分比より、3-ヒドロキシー4-[(フェニルメチル)オキシ] 酪酸のモノマーユニットを21. 9mo1%含むことがわかった。

[-0 1 3 7]

### [実施例23]

0. 5%のグルコース、6mMの5-フェノキシ吉草酸、及び3mMの5- [ (フェニルメチル) オキシ] 吉草酸を前記M9培地100m1に溶解し、200 ml容振とうフラスコに入れてオートクレーブにより滅菌した後、室温まで冷却 した。調製した培地中に、予め0.5%のポリペプトンを含むM9培地で30℃ 、 <del>8 時間振</del>とう培養したシュードモナス・チコリアイ YN 2株の培養液を 2 m 1加え、30℃、48時間培養した。培養後、遠心分離により菌体を回収し、そ の菌体を再び上記と同じ培地100mlに懸濁し、200ml容振とうフラスコ で30℃、42時間培養した。培養後、遠心分離により菌体を回収し、メタノー ルで**洗浄**した後乾燥した。乾燥菌体を秤量後、クロロホルムを加え、35℃で7 2時間攪拌することによりポリマーを抽出した。ポリマーが抽出されたクロロホ ルムをろ過し、エバポレーターにより濃縮した後、冷メタノールで沈殿固化した 部分で舞め、減圧乾燥して、目的とするポリマーを得た。実施例1と同様の条件 でNMR分析を行った結果を図2に示す。得られたPHAは、以下の化学式(2 7) に示すユニットを含むポリヒドロキシアルカノエート共重合体(A:B:そ の他(3-ヒドロキシ酪酸、3-ヒドロキシ吉草酸などの炭素数4から12まで の飽和、不飽和脂肪酸である3-ヒドロキシアルカン酸または3-ヒドロキシア

ルケン酸ユニット) = 63:37:0) であることが確認された。また、13C - NMRにより、Bのユニット即ち3-ヒドロキシ-5-[(フェニルメチル) オキシ] 吉草酸ユニットが含まれていることが確認された。

[0138]

【化88】

(27)

[0139]

ポリマーの分子量は、ゲルパーミエーションクロマトグラフィー (GPC) により測定した (東ソー HLC-8220 GPC、カラム:東ソー TSK-GEL Super HM-H、溶媒:クロロホルム、ポリスチレン換算)。

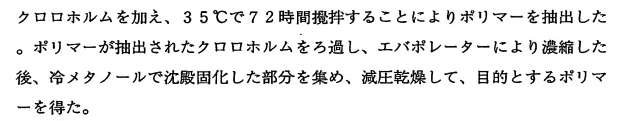
[0140]

また、得られたポリマーの重量 (PDW) は 0.17g/l、得られたポリマーの数平均分子量は 93.00 であった。

[0141]

[実施例24]

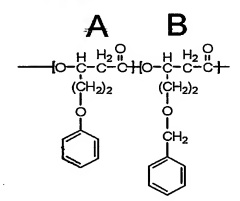
0.5%のグルコース、0.1%のポリペプトン、6mMの5ーフェノキシ吉草酸、及び3mMの5ー[(フェニルメチル)オキシ]吉草酸を前記M9培地100mlに溶解し、200ml容振とうフラスコに入れてオートクレーブにより滅菌した後、室温まで冷却した。調製した培地中に、予め0.5%のポリペプトンを含むM9培地で30℃、8時間振とう培養したシュードモナス・チコリアイYN2株の培養液を2ml加え、30℃、42時間培養した。培養後、遠心分離により菌体を回収し、メタノールで洗浄した後乾燥した。乾燥菌体を秤量後、



# [0142]

[0143]

### [化89]



(27)

[0144]

ボラマーの分子量は実施例1と同様にGPCにより測定した。

[0145]

得られたポリマーの重量 (PDW) は 0.06g/1、得られたポリマーの数平均分子量は 9.4.000であった。

[0146]

# [実施例25]

実施例24で用いたYN2株をシュードモナス チコリアイH45株に、実施例24で用いたポリペプトンを酵母エキスに変更した以外は実施例24と同様の方法で、目的とするポリマーを得た。

# [0147]

得られたポリマーの構造決定を、実施例 1 と同様に 1 H - NMRによって行ったところ、以下の化学式(2 7)に示すユニットを含むポリヒドロキシアルカノエート共重合体(A: B: その他(3 - ヒドロキシ酪酸、3 - ヒドロキシ吉草酸などの炭素数 4 から 1 2 までの飽和、不飽和脂肪酸である 3 - ヒドロキシアルカン酸または 3 - ヒドロキシアルケン酸ユニット) = 4 2 : 3 3 : 2 5 )であることが確認された。また、 1 3 C - NMRにより、B のユニット即ち 3 - ヒドロキシー 5 - [ (フェニルメチル)オキシ] 吉草酸ユニットが含まれていることが確認された。

[0148]

【化90】

(27)

[0149]

ポリマーの分子量は実施例1と同様にGPCにより測定した。

[0150]

得られたポリマーの重量 (PDW) は 0.05g/1、得られたポリマーの数平均分子量は 91,000であった。

[0151]

# [実施例26]

実施例24で用いたYN2株をシュードモナス チコリアイH45株に、実施例24で用いたポリペプトンをピルビン酸ナトリウムに変更した以外は実施例24と同様の方法で、目的とするポリマーを得た。

# [0152]

[0153]

# 化91]

(27)

# [0154]

ポリマーの分子量は、実施例1と同様にGPCにより測定した。

# [0155]

得られたポリマーの重量 (PDW) は 0. 03 g/1、得られたポリマーの数 平均分子量は 102,000であった。

[0156]

# [実施例27]

実施例24で用いたYN2株をシュードモナス ジェッセニイ P161株に、ポリペプトンをグルタミン酸ナトリウムに変更した以外は実施例24と同様の方法で、目的とするポリマーを得た。

# [0157]

得られたポリマーの構造決定を、実施例1と同様に $^1$  H $^-$ NMRによって行ったところ、以下の化学式(27)に示すユニットを含むポリヒドロキシアルカノエート共重合体(A:B:その他(3ーヒドロキシ酪酸、3ーヒドロキシ吉草酸などの炭素数4から12までの飽和、不飽和脂肪酸である3ーヒドロキシアルカン酸または3ーヒドロキシアルケン酸ユニット)=40:35:25)であることが確認された。また、 $^1$  3 C $^-$ NMRにより、Bのユニット即ち3ーヒドロキシー5 $^-$ [(フェニルメチル)オキシ] 吉草酸ユニットが含まれていることが確認された。

[0158]

# 【化92】

(27)

### [0159]

ポリマーの分子量は、実施例1と同様にGPCにより測定した。

# [0160]

得られたポリマーの重量 (PDW) は 0. 08g/1、得られたポリマーの数平均分子量は 89, 000であった。

[0161]

# [実施例28]

実施例24で用いたYN2株をシュードモナス ジェッセニイ P161株に、0.5%のポリペプトンを0.1%のノナン酸に変更した以外は実施例2と同様の方法で、目的とするポリマーを得た。

# [0162]

[0163]

### 化931

(27)

# [0164]

ボリマーの分子量は、実施例1と同様にGPCにより測定した。

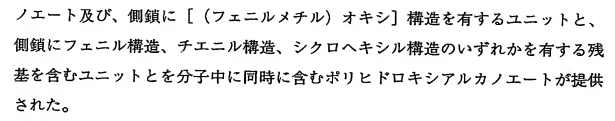
#### [0165]

得られたポリマーの重量(PDW)は0.04g/1、得られたポリマーの数平均分子量は98,000であった。

[0166]

#### 【発明の効果】

本発明により、新規ポリヒドロキシアルカノエート共重合体である、側鎖に [(フェニルメチル) オキシ] 構造を有するユニットを含むポリヒドロキシアルカ



### [0167]

また、PHAの生産性が高く、[(フェニルメチル)オキシ]構造を有する側鎖のユニット比を制御でき、さらに生産されるPHAの物性を制御し得るPHAの製造方法が提供された。

# 【図面の簡単な説明】

### 【図1】

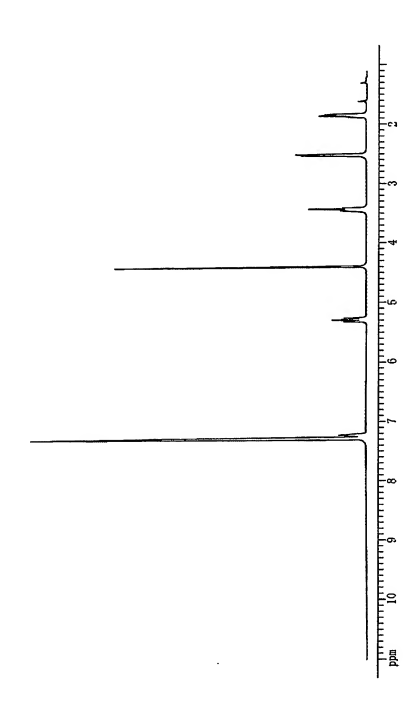
実施例1におけるポリヒドロキシアルカノエートの1H-NMRスペクトルチャートを示す。

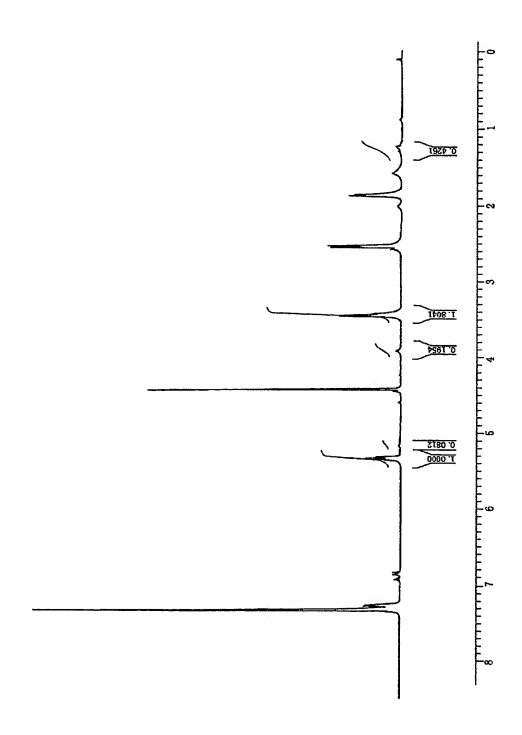
### 【図2】

実施例 2 3 で取得されたポリエステルの  $^1$  H  $^-$  NMRスペクトルチャートを示す。

【書類名】 図面

【図1】





【書類名】 要約書

# 【要約】

【課題】 活性基を有するPHAの微生物による生産性が高く、活性基を有する 側鎖のユニット比を制御でき、さらにポリマーとしての応用が制限されないよう に物性を任意に制御し得るようなPHA及びその製造方法を提供する。

【解決手段】 下記化学式(1):に示す3-ヒドロキシ $-\omega-$ [(フェニルメチル)オキシ]アルカン酸ユニット。

# 【化1】

$$\begin{array}{c}
O - CH - CH_2 - C \\
(CH_2)_x \\
O \\
CH_2 \\
x = 1-8
\end{array}$$

(xは化学式中に示した範囲内で任意の一つ以上の整数値をとり得る)

【選択図】 なし

特願2002-309786

# 出 願 人 履 歴 情 報

識別番号

[000001007]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所 1990年 8月30日

新規登録

東京都大田区下丸子3丁目30番2号

氏 名 キヤノン株式会社